## (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2005 年7 月28 日 (28.07.2005)

**PCT** 

## (10) 国際公開番号 WO 2005/068423 A1

- (51) 国際特許分類<sup>7</sup>: **C07D 209/12**, 209/42, 209/30, 207/42, 207/34, 249/08, 231/12, 231/14, 231/16, 231/54, 233/64, A01N 43/36, 43/38, 43/50, 43/56, 43/653, 47/02
- (21) 国際出願番号: PCT/JP2005/000555
- (22) 国際出願日: 2005年1月12日(12.01.2005)
- (25) 国際出願の言語: 日本語
- (26) 国際公開の言語: 日本語
- (30) 優先権データ: 特願2004-009150 2004年1月16日(16.01.2004) JP
- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 住友化 学株式会社 (SUMITOMO CHEMICAL COMPANY, LIMITED) [JP/JP]; 〒1048260 東京都中央区新川二丁 目 2 7番 1号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 光寺 弘匡 (MIT-SUDERA, Hiromasa) [JP/JP]; 〒5600043 大阪府豊中市 待兼山町 3 1 - 8 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 榎本 雅之, 外(ENOMOTO, Masayuki et al.); 〒5418550 大阪府大阪市中央区北浜四丁目 5番 3 3号 住友化学知的財産センター株式会社内 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

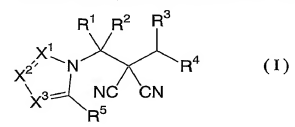
添付公開書類:

一 国際調査報告書

/続葉有/

- (54) Title: MALONONITRILE COMPOUND AND USE THEREOF
- (54) 発明の名称: マロノニトリル化合物及びその用途

- (57) Abstract: A nitrile compound represented by the formula (1). It is highly effective in controlling pests and is hence useful as an active ingredient for a pest control agent.
- (57) 要約:
- 式(1)で示されるニトリル化合物は、優れた有害生物防除効力を有することから有害生物防除剤の有効成分として有用である。





- | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 |

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

### 明細書

# マロノニトリル化合物及びその用途

### 5 技術分野

. 10

15

20

25

本発明は、含窒素5員環を有するマロノニトリル化合物及びその用途に関する。

## 背景技術

有害生物防除効力(pesticidal-activity)を有する化合物が開発され、実用に 供されている。

### 発明の開示

本発明の目的は、有害生物(pests)に対して優れた防除効力を有する化合物、 該化合物を有効成分とする有害生物防除剤(pesticidal composition)ならびに 該化合物を施用する有害生物の防除方法を提供することである。

### 本発明は、式(I)

$$\begin{array}{c|cccc}
R^1 & R^2 & R^3 \\
X^2 & NC & CN \\
X^3 & R^5
\end{array}$$
(I)

「式中、

R¹ は少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基又は水素原子を表し、

R<sup>2</sup> は少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、シアノ基又は水素原子を表し、

10

15

20

25

30

R® 及びR<sup>4</sup> は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C5シクロアルケニル基若しくは水素原子を表すか、

或いは $R^3$  と $R^4$  とが互いに末端で結合して少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6 アルカンジイル基、若しくは、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C6 アルケンジイル基を表し、 $X^1$ 、 $X^2$  及び $X^3$  は各々、窒素原子又は $CR^6$  を表す。

 $R^5$  及び $R^6$  は各々、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基、メルカプト基、ホルミル基、SF $_5$  基、カルボキシル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5 アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5 アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6 シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6 シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6 アルケニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6 アルケニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6 アルキニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6 アルキニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6 アルキニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子

ロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルフィニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基、 $NR^{10}R^{11}$ で示される基、 $C(=X^{5})NR^{12}R^{13}$ で示される基、 $C(H_{2})_{m}Q$ で示される基、 $C(=NOR^{17})R^{18}$ で示される基又は水素原子を表す。

で置換されていてもよい C1-C5アルキルチオ基、少なくとも1個のハロゲン

原子で置換されていてもよい C3-C5アルケニルチオ基、少なくとも1個のハ

なお、1つのR゚及びR゚、或いは2つのR゚の各々が結合する2個の原子が隣接

10

PCT/JP2005/000555

する場合には、隣接した該2個の原子に結合するR<sup>5</sup> とR<sup>6</sup> と が、又は隣接した該2個の原子に結合する2個のR<sup>6</sup> が互いに末端で結合して、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルカンジイル基又はC4-C6アルケンジイル基を表していてもよい。この場合、該アルカンジイル基及び該アルケンジイル基を形成する少なくとも1つのメチレン基は、酸素原子、硫黄原子にはNR<sup>7</sup> で置き換えられえていてもよい。

R<sup>7</sup> は少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基又は水素原子を表す。

15 R<sup>10</sup> 及びR<sup>11</sup> は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 3-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C3-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個の C1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、(少 なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ) C1-C3アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ) C1-C5アルキルスルフィニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基又は水素原子を表し、

R<sup>12</sup> 及びR<sup>13</sup> は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 3-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい 30 C3-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個の C1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、(C H<sub>2</sub>) Qで示される基若しくは水素原子を表すか、

10

15

20

 $R^{17}$  及び $R^{18}$  は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 1-C5 アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 3-C5 アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C3-C5 アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個の C1-C3 アルキル基で置換されていてもよいC3-C6 シクロアルキル基、(C1-C3 アルキル基で置換されていてもよい

Qは1個以上ののR<sup>14</sup>で置換されていてもよいアリール基を表し、R<sup>14</sup>は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルケニルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルフィニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基又はハロゲン原子を表し、

X<sup>5</sup> は酸素原子又は硫黄原子を表す。]

mは0から5のいずれかの整数を表し、

25 で示されるマロノニトリル化合物(以下、本発明化合物と記す)に関する。本発明はさらに、本発明化合物の有効量と担体とを含有する有害生物防除剤、本発明化合物の有効量を有害生物又は有害生物の生息場所に施用する有害生物の防除方法、及び有害生物防除剤のための本発明化合物の使用を提供する。

30 本発明において、"アルカンジイル基"とは、鎖状の飽和炭化水素を形成する異なる2つの炭素原子に遊離原子価を有する基を表し、"アルケンジイル基"とは1個又は2個の2重結合を有する鎖状の炭化水素を形成する異なる2つの炭素原子

に遊離原子価を有する基を表す。

本発明において、"フルオロアルキル基"とは1個又は2個以上のフッ素原子で置換されたアルキル基を表し、C1-C6等の記載は、各置換基を構成する全炭素数を意味する。

5

25

本発明化合物において、

R¹ 及びR² で示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基としては、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、1-メチルエチル基(以下、i-プロピル基を記載する場合もある。)、2,2-10 ジメチルプロピル基、クロロメチル基、フルオロメチル基、ジフルオロメチル基、トリフルオロメチル基、2,2,2-トリフルオロエチル基及び1,1,2,2-テトラフルオロエチル基等の少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C3アルキル基;及び1,1-ジメチルエチル基(以下、t-ブチル基と記載する場合もある。)が挙げられ、

少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基としては、例えば、ビニル基、2,2-ジフルオロビニル基、1,2,2-トリフルオロビニル基、1-プロペニル基及び2-プロペニル基が挙げられ、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基としては、例えば、エチニル基、1-プロピニル基、2-プロピニル基及び3,3-トリフルオロ-1-プロピニル基が挙げられる。

R<sup>2</sup>で示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基としては、例えば、メトキシ基、エトキシ基、1-メチルエトキシ基、トリフルオロメトキシ基、ジフルオロメトキシ基、トリフルオロメトキシ基、2,2,2-トリフルオロエトキシ基及び1,1,2,2-テトラフルオロエトキシ基等の少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C3アルキル基:及びブトキシ基が挙げられる。

R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> で示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよ 30 いC1-C5アルキル基としては例えばメチル基、エチル基、1-メチルエチル 基、2-メチルプロピル基、プロピル基、ブチル基、3-メチルブチル基、2, 2-ジメチルプロピル基、フルオロメチル基、クロロメチル基、2, 2-ジフル

オロエチル基、2,2-ジクロロエチル基、3,3-ジフルオロプロピル基、3,3-ジクロロプロピル基、トリフルオロメチル基、トリクロロメチル基、2,2,2-トリフルオロエチル基、3,3,3-トリフルオロプロピル基、3,3,3-トリフルオロプロピル基、3,3,3-トリクロロプロピル基、2,2-ジフルオロプロピル基、3,3-ジフルオロブチル基、1-ブロモー2,2,2-トリフルオロエチル基、1-クロロー2,2,2-トリフルオロエチル基、1,2,2,2-テトラフルオロエチル基、ペンタフルオロエチル基、2,2,3,3-テトラフルオロプロピル基が挙げられ、

- 20 3,3-ジフルオロ-2-プロペニル基、2,3,3-トリフルオロ-2-プロペニル基、2-(トリフルオロメチル)-2-プロペニル基、2,3,3,3-テトラフルオロ-1-プロペニル基、1,2,3,3,3-ペンタフルオロ-1-プロペニル基、3,4,4-トリフルオロ-3-ブテニル基、3,4,4,4-インタフルオロ-2-ブテニル基及び4,5,5-トリフルオロ-4-ペンテニル基が挙げられ、

少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基としては例えばエチニル基、1-プロピニル基、2-プロピニル基、1-ブチニル基、3-メチル-1-ブチニル基、2-クロロ-1-プロピニル基、3-クロロ-2-プロピニル基、3, 3, 3-トリフルオロ-1-プロピニル基及び4,

30 4,4-トリフルオロ-2-ブチニル基が挙げられ、 少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基としては例えばシクロプロピル

基、2,2-ジクロロシクロプロピル基、2,2-ジフルオロシクロプロピル基、2,2,3,3-テトラフルオロシクロプロピル基、2,2-ジクロロシクロブチル基、2,2-ジフルオロシクロブチル基、2,3,3-テトラフルオロシクロブチル基、シクロブチル基、シクロペンチル基及びシクロヘキシル基があげられ、

少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C5シクロアルケニル基としては例えば2-フルオロ-2-シクロペンテニル基が挙げられる。

R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> との結合によって示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換 10 されていてもよいC2-C6アルカンジイル基としては、例えば、エチレン基、 プロピレン基、トリメチレン基及びテトラメチレン基が挙げられ、 少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C6アルケンジイ ル基としては例えば2-ブテニレン基及び2-ペンテニレン基が挙げられる。

15 R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup> 及びR<sup>14</sup> で示されるハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子及びヨウ素原子が挙げられる。

R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>7</sup>、R<sup>10</sup>、R<sup>11</sup>、R<sup>11</sup>、R<sup>12</sup>、R<sup>13</sup>、R<sup>14</sup>、R<sup>17</sup> 及びR<sup>18</sup> で示される少なく とも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基としては 例えばメチル基、エチル基、1-メチルエチル基、1-エチルエチル基、1、1 20 ージメチルエチル基、n-プロピル基、1-メチルプロピル基、1-エチルプロ ピル基、1,1-ジメチルプロピル基、2,2-ジメチルプロピル基、1,2-ジメチルプロピル基、1、1、2-トリメチルプロピル基、n-ブチル基、1-メチルブチル基、2-メチルブチル基、3-メチルブチル基、n-ペンチル基、 25 フルオロメチル基、クロロメチル基、ブロモメチル基、ヨードメチル基、ジフル オロメチル基、クロロジフルオロメチル基、ブロモジフルオロメチル基、トリフ ルオロメチル基、ジクロロメチル基、トリクロロメチル基、1-クロロエチル基、 1-ブロモエチル基、1-ヨードエチル基、1-フルオロエチル基、2-クロロ エチル基、2-ブロモエチル基、2-ヨードエチル基、2-フルオロエチル基、 30 2, 2-ジフルオロエチル基、2, 2, 2-トリフルオロエチル基、2, 2, 2 ートリクロロエチル基、ペンタフルオロエチル基、2,2,2ートリフルオロー 1-クロロエチル基、3-フルオロプロピル基、3-クロロプロピル基、1-フ

WO 2005/068423 PCT/JP2005/000555

8

ルオロー1ーメチルエチル基、1ークロロー1ーメチルエチル基、2ークロロー1、1ージメチルエチル基、2ーフルオロー1、1ージメチルエチル基、ヘプタフルオロプロピル基、1, 1, 2, 2, 3, 3ーへキサフルオローnープロピル基、4ークロロブチル基、4ーフルオロブチル基、5ークロロペンチル基及び5ーフルオロペンチル基が挙げられる。

5

20

25

30

R<sup>5</sup> 及びR<sup>6</sup> で示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C2-C5アルケニル基としては例えばビニル基、1-メチルビニル基、1-プロペニル基、1-メチル-1-プロペニル基、2-メチル-1-プロペニル基、 1,2-ジメチル-1-プロペニル基、2-プロペニル基、1-メチル-2-プロペニル基、 1,2-ジメチル-2-プロペニル基、1,1-ジメチル-2-プロペニル基、 ル基、1,2-ジメチル-2-プロペニル基及び2,2-ジフルオロビニル基、 2-クロロ-2-プロペニル基、2,2-ジクロロ-2-プロペニル基、2-ブロモ-2-プロペニル基、2-ブロモ-2-プロペニル基、2-ブロモ-2-プロペニル基、2-ブロモ-2-プロペニル基、2-ブルオロ

R<sup>7</sup>、R<sup>10</sup>、R<sup>11</sup>、R<sup>12</sup>、R<sup>13</sup>、R<sup>17</sup> 及びR<sup>18</sup> で示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルケニル基としては、例えば、1-メチルビニル基、1-プロペニル基、1-メチル-1-プロペニル基、2-メチル-1-プロペニル基、2-メチル-1-プロペニル基、2-プロペニル基、1,2-ジメチル-2-プロペニル基、2-プロペニル基、1,1-ジメチル-2-プロペニル基、1,2-ジメチル-2-プロペニル基、2-クロロ-2-プロペニル基、2,2-ジクロロ-2-プロペニル基、2-ブロモー2-プロペニル基、2,2-ジブロモ-2-プロペニル基、2-ブロモー2-プロペニル基、2,2-ジブロモ-2-プロペニル基、3-ブロモー2-プロペニル基、2,2-ジブロモー2-プロペニル基、3-ブロモー2-プロペニル基及び2,2-ジフルオロ-2-プロペニル基が挙げられる。

 $R^{5}$  及び $R^{5}$  で示される少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよい C2-C5 アルキニル基としては、例えば、エチニル基、 1- プロピニル基、 2- プロピニル基及び 3 , 3 , 3- トリフルオロ- 1- プロピニル基が挙げられる。

 $R^7$ 、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$ 、 $R^{12}$ 、 $R^{13}$ 、 $R^{17}$ 、 $R^{18}$  で示される少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニル基としては、例えば、1-プ

10

15

25

ロピニル基、2-プロピニル基及び3,3,3-トリフルオロ-1-プロピニル 基が挙げられる。

 $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$ 、 $R^{12}$ 、 $R^{13}$ 、 $R^{14}$ 、 $R^{17}$  及び $R^{18}$  で示される少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3 アルキル基で置換されていてもよいC3-C6 シクロアルキル基としては、例えば、シクロプロピル基、1-メチルシクロプロピル基、2, 2-ジクロロシクロプロピル基、2, 2-ジクロロー1ーメチルシクロプロピル基、2, 2-ジフルオロシクロプロピル基、2, 2-ジフルオロー1ーメチルシクロプロピル基、シクロプロピル基、シクロペンチル基及びシクロペキシル基が挙げられる。

 $R^5$ 、 $R^6$  及び $R^{14}$  で示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルコキシ基としては例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、トリフルオロメトキシ基、ブロモジフルオロメトキシ基、ジフルオロメトキシ基、クロロジフルオロメトキシ基、ペンタフルオロエトキシ基、2, 2, 2-トリフルオロエトキシ基及び1, 1, 2, 2-テトラフルオロエトキシ基が挙げられる。

R<sup>5</sup> 及びR<sup>6</sup> で示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい 20 C3-C6アルケニルオキシ基としては、例えば、1-プロペニルオキシ基、2-プロペニルオキシ基及び2,2-ジフルオロ-2-プロペニルオキシ基が挙げられる。

R<sup>5</sup> 及びR<sup>6</sup> で示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C3-C6アルキニルオキシ基としては、例えば、2-プロピニルオキシ基、2-ブチニルオキシ基及び3,3-トリフルオロ-1-プロピニルオキシ基が 挙げられる。

R<sup>10</sup> 及びR<sup>11</sup> で示される(少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよ 30 いC1-C5アルコキシ) C1-C3アルキル基としては、例えば、メトキシメ チル基、エトキシメチル基、1-メトキシエチル基、1-エトキシエチル基及び トリフルオロメトキシメチルが挙げられる。

 $R^5$ 、 $R^6$  及び $R^{14}$  で示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキルチオ基としては、例えば、メチルチオ基、エチルチオ基、トリフルオロメチルチオ基、クロロジフルオロメチルチオ基、ブロモジフルオロメチルチオ基、ジブロモフルオロメチルチオ基、2,2,2-トリフルオロエチルチオ基、1,1,2,2、-テトラフルオロエチルチオ基及びペンタフルオロエチルチオ基が挙げられる。

 $R^5$ 、 $R^6$  及び $R^{14}$  で示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていても 10 よいC3-C5 アルケニルチオ基としては例えば1-プロペニルチオ基、2-プロペニルチオ基及び2, 2-ジフルオロ-2-プロペニルチオ基が挙げられる。

R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup> 及びR<sup>14</sup> で示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニルチオ基としては、例えば、2-プロピニルチオ基、2-ブチニルチオ基及び3,3,3-トリフルオロ-1-プロピニルチオ基が挙げられる。

 $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$  及び $R^{14}$  で示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキルスルフィニル基としては、例えば、メチルスルフィニル基及びトリフルオロメチルスルフィニル基が挙げられる。

 $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$  及び $R^{14}$  で示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキルスルホニル基としては、例えば、メチルスルホニル基及びトリフルオロメチルスルホニル基が挙げられる。

25

15

20

 $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^{10}$  、 $R^{11}$  及び $R^{14}$  で示される少なくとも1個のハロゲン原子 で置換されていてもよいC2-C6 アルキルカルボニル基としては、例えば、アセチル基、プロピオニル基、2 、2-ジメチルプロピオニル基及びトリフルオロアセチル基が挙げられる。

30

 $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$  及び $R^{14}$  で示されるC2-C5アルコキシカルボニル基としては、例えば、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、1-メ

チルエトキシカルボニル基及び t - ブトキシカルボニル基が挙げられる。

隣接した2個の原子に結合するR<sup>5</sup>とR<sup>6</sup>とが、又は、隣接する2個の原子に結合する2個のR<sup>6</sup>が、末端で結合している場合、R<sup>5</sup>及びR<sup>6</sup>で示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルカンジイル基としては、例えば、プロピレン基、トリメチレン基及びテトラメチレン基、エチレンオキシ基、ジメチレンオキシ基、エチレンチオ基、ジメチレンチオ基が挙げられ、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C6アルケンジイル基としては、例えば、2-ブテニレン基及び2-ペンテニレン基が挙げられる。

10

5

R<sup>12</sup> 及びR<sup>13</sup> との結合によって示される少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルカンジイル基としては、例えば、エチレン基、プロピレン基、トリメチレン基及びテトラメチレン基が挙げられ、

少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C6アルケンジイ 15 ル基としては、例えば、2-ブテニレン基及び2-ペンテニレン基が挙げられる。

本発明化合物の熊様としては、例えば以下の化合物が挙げられる。

- 式(I)において、 $R^1$ が水素原子であるマロノニトリル化合物:
- 式(I) において、 $R^2$  がメチル基であるマロノニトリル化合物:
- 20 式(I)において、 $R^1$  及び $R^2$  が水素原子であるマロノニトリル化合物;
  - 式(I)において、 $R^1$ が水素原子であり $R^2$ がメチル基であるマロノニトリル化合物:
  - 式(I)において、R3が水素原子であるマロノニトリル化合物:
  - 式(I)において、R4が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよ
- 25 い C 2 C 5 アルケニル基であるマロノニトリル化合物;
  - 式(I)において、R4がビニル基であるマロノニトリル化合物:
  - 式(I)において、R<sup>4</sup>が2-プロペニル基であるマロノニトリル化合物;
  - 式(I)において、 $R^4$  が 2 , 2 ジフルオロビニル基であるマロノニトリル化合物 ;
- 30 式(I)において、 $R^4$  が1-(トリフルオロメチル)ビニル基であるマロノニトリル化合物;
  - 式(I)において、R<sup>4</sup>が3,3-ジフルオロ-2-プロペニル基であるマロノ

WO 2005/068423 PCT/JP2005/000555

# ニトリル化合物;

- 式 (I) において、 $R^4$  が 2, 3, 3 トリフルオロ- 2 プロペニル基である マロノニトリル化合物;
- 式 (I) において、 $R^4$  が 3, 3, 3-トリフルオロー 1 プロペニル基である マロノニトリル化合物;
  - 式(I)において、R<sup>4</sup>が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい2C2-C5ハロアルキニル基であるマロノニトリル化合物:
  - 式 (I) において、 $R^4$  がC1-C5フルオロアルキル基であるマロノニトリル 化合物;
- 10 式(I)において、R⁴がフルオロメチル基であるマロノニトリル化合物;
  - 式 (I) において、 $R^4$  が 2, 2 ジフルオロエチル基であるマロノニトリル化合物:
  - 式 (I) において、 $R^4$  が 2 , 2 トリフルオロエチル基であるマロノニトリル化合物 :
- 15 式(I)において、 $R^4$  がペンタフルオロエチル基であるマロノニトリル化合物; 式(I)において、 $R^4$  が3, 3, 3ートリフルオロプロピル基であるマロノニトリル化合物;
  - 式(I) において、 $R^4$  が 2, 2, 3, 3 ペンタフルオロプロピル基であるマロノニトリル化合物;
- 20 式(I)において、 $R^4$  がC3-C6シクロアルキル基であるマロノニトリル化合物;
  - 式 (I) において、 $R^4$  が 2 , 2 ジクロロシクロプロピル基であるマロノニトリル化合物 ;
  - 式(I)において、R<sup>4</sup>がシクロプロピル基であるマロノニトリル化合物;
- 25 式(I) において、 $R^4$  がシクロブチル基であるマロノニトリル化合物;
  - 式(I)において、R<sup>3</sup>が水素原子であり、R<sup>4</sup>がビニル基または2-プロペニル 基であるマロノニトリル化合物:
    - 式(I)において、 $R^3$ が水素原子であり、 $R^4$ が、2、2-ジフルオロビニル基、 <math>1-(トリフルオロメチル)ビニル基、3、3-ジフルオロ-2-プロペニル基、
- 30 2, 3, 3-トリフルオロー2-プロペニル基または3, 3, 3-トリフルオロー1-プロペニル基であるマロノニトリル化合物:
  - 式(I)において、 $R^3$ が水素原子であり、 $R^4$ がフルオロメチル基、2, 2-ジ

20

フルオロエチル基、2, 2, 2-トリフルオロエチル基、1, 1, 2, 2, 2-ペンタフルオロエチル基、3, 3, 3-トリフルオロプロピル基または2, 2, 3, 3, 3-ペンタフルオロプロピル基であるマロノニトリル化合物;

式(I)において、 $R^3$  が水素原子であり、 $R^4$  がシクロプロピル基、シクロブチル基または2, 2 - ジクロロシクロプロピル基であるマロノニトリル化合物;式(I)において、 $R^1$ 、 $R^2$  及び $R^3$  が水素原子であり、 $R^4$  がビニル基または2 - プロペニル基であるマロノニトリル化合物;

式(I)において、 $R^1$ 、 $R^2$  及び $R^3$  が水素原子であり、 $R^4$  が 2 , 2 ージフルオロビニル基、1 ー (トリフルオロメチル) ビニル基、3 , 3 ージフルオロー 2 ー

10 プロペニル基、2,3,3-トリフルオロ-2-プロペニル基または3,3,3-トリフルオロ-1-プロペニル基であるマロノニトリル化合物;

式(I)において、 $R^1$  及び $R^3$  が水素原子であり、 $R^2$  がメチル基であり、 $R^4$  が 2 , 2 – ジフルオロビニル基または 1 – (トリフルオロメチル) ビニル基、3 , 3 – ジフルオロー 2 – プロペニル基、2 , 3 , 3 – トリフルオロー 2 – プロペニ

15 ル基または3,3,3ートリフルオロー1ープロペニル基であるマロノニトリル 化合物;

式(I)において、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> 及びR<sup>3</sup> が水素原子であり、R<sup>4</sup> がフルオロメチル基、2,2-ジフルオロエチル基、2,2-トリフルオロエチル基、ペンタフルオロエチル基、3,3,3-トリフルオロプロピル基または2,2,3,3,3-ペンタフルオロプロピル基であるマロノニトリル化合物;

式(I)において、 $R^1$  及び $R^3$  が水素原子であり、 $R^2$  がメチル基であり、 $R^4$  がフルオロメチル基、2 , 2 – ジフルオロエチル基、2 , 2 – トリフルオロエチル基、2 , 2 – トリフルオロプロピル基または 2 , 2 , 3 , 3 – ペンタフルオロプロピル基であるマロノニトリル化合物 ;

25 式(I)において、 $R^1$ 、 $R^2$  及び $R^3$  が水素原子であり、 $R^4$  がシクロプロピル基、シクロブチル基または 2 , 2 - ジクロロシクロプロピル基であるマロノニトリル化合物;

式(I)において、 $X^1$ 、 $X^2$  及び $X^3$  が各々 $CR^6$  であるマロノニトリル化合物;

30 式(I)において、 $X^1$ が窒素原子であり、 $X^2$ 及び $X^3$ が各々 $CR^6$ であるマロノニトリル化合物;

式(I)において、 $X^2$ が窒素原子であり、 $X^1$ 及び $X^3$ が各々 $CR^6$ であるマロ

ノニト リル化合物;

- 式(I) において、 $X^3$  が窒素原子であり、 $X^1$  及び $X^2$  が各々 C  $R^6$  であるマロノニトリル化合物;
- 式(I) において、 $X^1$  及び $X^2$  が窒素原子であり、 $X^3$  が $CR^6$  であるマロノニ トリル化合物;
  - 式(I) において、 $X^1$  及び $X^3$  が窒素原子であり、 $X^2$  が $CR^6$  であるマロノニトリル化合物;
  - 式(I) において、 $X^1$ 、 $X^2$  及び $X^3$  が窒素原子であるマロノニトリル化合物;
- 式(I)において、 $X^3$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキル基、ハロゲン原子で置換されてもよいC2-C5 アルケニル基、又は、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5 アルキニル基であるマロノニトリル化合物:
- 式(I)において、 $X^3$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  がエチル基であるマロノニトリル 化合物 :
  - 式(I) において、 $X^3$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  が1-メチルエチル基であるマロノニトリル化合物;
  - 式(I) において、 $X^8$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  が1, 1-ジメチルエチル基であるマロノニトリル化合物;
- 20 式(I)において、 $X^3$ が $CR^6$ であり、該 $R^6$ が2, 2-ジメチルプロピル基であるマロノニトリル化合物;
  - 式(I) において、 $X^8$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  がトリフルオロメチル基であるマロノニトリル化合物;
- 式(I) において、 $X^3$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  がペンタフルオロエチル基である 25 マロノニトリル化合物:
  - 式(I) において、 $X^3$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  が1-メチルビニル基であるマロノニトリル化合物;
  - 式(I) において、 $X^3$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  がエチニル基であるマロノニトリル化合物;
- 30 式(I) において、 $X^3$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  が少なくとも1 個のハロゲン原子 で置換 されていてもよいC3-C6 シクロアルキル基であるマロノニトリル化合物;

WO 2005/068423 PCT/JP2005/000555

式(I)において、X<sup>3</sup>がCR<sup>6</sup>であり、該R<sup>6</sup>がシクロプロピル基であるマロノ ニトリル化合物;

- 式(I)において、 $X^8$ が $CR^6$ であり、該 $R^6$ が1-メチルシクロプロピル基であるマロノニトリル化合物;
- 式(I)において、X³がCR⁵であり、該R⁵が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6アルケニルオキシ基、又は、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6アルキニルオキシ基であるマロノニトリル化合物:
- 10 式(I) において、 $X^3$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  がプロパルギルオキシ基であるマロノニトリル化合物;
  - 式(I)において、 $X^8$ が $CR^6$ であり、該 $R^6$ が2-ブチニルオキシ基であるマロノニトリル化合物;
- 式(I)において、 $X^3$ が $CR^6$ であり、該 $R^6$ が3-ブチニルオキシ基であるマロノニトリル化合物;
  - 式(I)において、 $X^8$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  が少なくとも1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキルチオ基、少なくとも1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキルスルフィニル基、又は、少なくとも1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキルスルホニル基であるマロノニトリル化合物:
  - 式(I)において、 $X^3$ が $CR^6$ であり、該 $R^6$ がメチルチオ基であるマロノニトリル化合物:

20

- 式 (I) において、 $X^3$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  がトリフルオロメチルチオ基であるマロノニトリル化合物:
- 25 式(I) において、 $X^3$  がC  $R^6$  であり、該 $R^6$  がプロパルギルチオ基であるマロノニトリル化合物;
  - 式(I)において、 $X^8$ が $CR^6$ であり、該 $R^6$ がメチルスルフィニル基であるマロノニトリル化合物;
- 式(I)において、 $X^3$ が $CR^6$ であり、該 $R^6$ がトリフルオロメチルスルフィニ 30 ル基であるマロノニトリル化合物:
  - 式 (I) において、 $X^3$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  がメチルスルホニル基であるマロノニトリル化合物;

- 式 (I) において、 $X^3$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  がシアノ基であるマロノニトリル 化合物:
- 式 (I) において、 $X^8$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  がハロゲン原子であるマロノニトリル化合物;
- 3 式(I)において、 $X^8$ が $CR^6$ であり、該 $R^6$ が臭素原子であるマロノニトリル化合物;
  - 式 (I) において、 $X^8$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  が塩素原子であるマロノニトリル化合物;
- 式(I)において、 $X^3$ が $CR^6$ であり、該 $R^6$ がフッ素原子であるマロノニトリ 10 ル化合物 :
  - 式 (I) において、 $X^3$  が $CR^6$  であり、該 $R^6$  がニトロ基であるマロノニトリル化合物;
- 式(I)において、R¹が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C3アルキル基又は水素原子であり、R²が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C3アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C3アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、シアノ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物:
- 25 式(I)において、R<sup>3</sup>及びR<sup>4</sup>は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基であるか、或いはR<sup>3</sup>とR<sup>4</sup>とが互いに末端で結合して少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルカンジイル基であるマロノニトリル化合物;

- 式(I)において、 $R^1$ が水素原子であり、 $R^2$ が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C3アルキル基又は水素原子であり、 $R^3$ 及び $R^4$ は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基であるか、或いはC3-C5 とが互いに末端で結合して少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5 シクロアルキル基であるか、或いはC3-C5 とが互いに末端で結合して少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6 アルカンジイル基であるマロノニトリル化合物;
- 10 式(I)において、R<sup>1</sup>が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよ WC1-C3アルキル基又は水素原子であり、 $\text{R}^2$ が少なくとも1個のハロゲン 原子で置換されていてもよい C1-C3アルキル基、少なくとも1個のハロゲン 原子で置換されていてもよいC1-C3アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲ ン原子で置換されていてもよい C2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロ ゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、シアノ基又は水素原 15 子であり、 $R^3$  及び $R^4$  は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていて もよいC1 - C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていて もよいС2-С5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されてい てもよいC 2-С5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくと 20 も1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキ ル基であるか、或いはR³とR⁴とが互いに末端で結合して少なくとも1個のハロ ゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルカンジイル基であるマロノニト
- 30 物;

リル化合物;

式(I)において、 $R^1$  水素原子であり、 $R^2$  が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキル基又は水素原子であり、 $R^3$  が水素原

10

15

子であり、少なくとも1個の $R^4$  が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C3アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基であるか、或いは $R^3$  と $R^4$  とが互いに末端で結合してC2-C6アルカンジイル基であるマロノニトリル化合物:

式(I)において、 $R^1$  が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C3アルキル基又は水素原子であり、 $R^2$  が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C3アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C3アルコキシ基、少なくとも10のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも10のハロゲン原子で置換されていてもよい100の八日ゲン原子で置換されていてもよい100の八日ゲン原子で置換されていてもよい10の八日ゲン原子で置換されていてもよい10の八日ゲン原子で置換されていてもよい10の八日ゲン原子で置換されていてもよい10の八日ゲン原子で置換されていてもよい10の八日ゲン原子で置換されていてもよい10の八日ゲン原子で置換されていてもよい10の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよい11の八日ゲン原子で置換されていてもよいで

· 式 (I-1)

$$R^{6-1} \xrightarrow{N} \underset{N}{N} \xrightarrow{NC} CN \qquad (I-1)$$

20 「式中、

R¹ は少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基又は水素原子を表し、

 $R^2$  は少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5ア

15

20

ルキニル基、シアノ基又は水素原子を表し、

R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C5シクロアルケニル基若しくは水素原子を表すか、

或いは $R^3$  と $R^4$  とが互いに末端で結合して少なくとも1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6 アルカンジイル基、若しくは、少なくとも1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C6 アルケンジイル基を表し、

R<sup>5</sup> 及びR<sup>6-1</sup> は各々、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基、

メルカプト基、ホルミル基、SF $_5$ 基、カルボキシル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6アルケニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6アルケニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン

原子で置換されていてもよいC1-С5アルキルチオ基、少なくとも1個のハロ

ゲン原子で置換されていてもよい C3-C5アルケニルチオ基、少なくとも1個

のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニルチオ基、少なくと も1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルフィニル 基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル スルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基、フェニル基又は水素原子を表す。]

30 で示されるマロノニトリル化合物:

式(I-1)において、 $R^1$ が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていて

もよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基又は水素原子であり、

R<sup>2</sup> が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、シアノ基又は水素原子であり、

R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> が各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1 -C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2 -C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C5シクロアルケニル 基若しくは水素原子であるか、

25 式(I-1)において、 $R^1$  が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基又は水素原子であり、

R<sup>2</sup> が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキ 30 ル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5ア

ルキニル基、シアノ基又は水素原子であり、

R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> が各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C5シクロアルケニル基若しくは水素原子であり、

R<sup>5</sup>が水素原子であり、

10 R<sup>6-1</sup>が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物:

式(I-1)において、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 及び $R^5$ が水素原子であり、  $R^4$  が少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、又は少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5ア

. ルケニル基であり、

R<sup>6-1</sup>がハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい 20 C1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよ いC1-C5アルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物;

式 (I-1) において、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 及び $R^5$ が水素原子であり、

 $R^4$ が2, 2, 2 ートリフルオロエチル基又はビニル基であり、

 $R^{6-1}$ が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物;

30

$$R^{6-1}$$
  $R^1$   $R^2$   $R^3$   $R^{6-2}$   $R^{6-2}$   $R^5$  (I-2)

[式中、

5

10

15

20

25

 $R^1$  は少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基又は水素原子を表し、

 $R^2$  は少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルコキシ基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5 アルケニル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5 アルキニル基、シアノ基又は水素原子を表し、

R® 及びR⁴ は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C5シクロアルケニル基若しくは水素原子を表すか、

或いはR³とR⁴とが互いに末端で結合して少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルカンジイル基、若しくは、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C6アルケンジイル基を表し、

 $R^5$ 、 $R^{6-1}$  及 び  $R^{6-2}$  は各々、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基、メルカプト基、ホルミル基、SF<sub>5</sub> 基、カルボキシル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置

換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6アルケニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6アルキニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルケニルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニルチオ基、少なくとも10のハロゲン原子で置換されていてもよい10つによい10つに置換されていてもよい10つによい10つによい10つにはないではないではないでもよい10つによいではないでもよい10つによいななくとも110のハロゲン原子で置換されていてもよい10つによいななくとも110のハロゲン原子で置換されていてもよい110つによいるよい110つによいななくとも110のハロゲン原子で置換されていてもよい110つによいるよい110つによいななくとも110のハロゲン原子で置換されていてもよい110つによいるよい110つによいな表別子で置換されていてもよい110つによいな表別子で表表す。11

で示されるマロノニトリル化合物:

5

10

20

25

30

15 式 (I-2) において、 $R^1$  が少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 1-C 5 アルキル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 2-C 5 アルケニル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 2-C 5 アルキニル基又は水素原子であり、

R<sup>2</sup> が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、シアノ基又は水素原子であり、

R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> が各々少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C5シクロアルケニル基若しくは水素原子であるか、

或いはR<sup>3</sup> とR<sup>4</sup> とが互いに末端で結合して少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルカンジイル基、若しくは、少なくとも1個の

WO 2005/068423 PCT/JP2005/000555

24

ハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C6アルケンジイル基であり、R5が水素原子であり、

 $R^{6-1}$ 、及び $R^{6-2}$ が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物;

式(I-2)において、 $\mathbf{R}^1$  が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていて もよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていて もよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されてい てもよいC2-C5アルキニル基又は水素原子であり、

 $R^2$  が少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、シアノ基又は水素原子であり、

R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> が各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1 - C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2 - C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C5シクロアルケニル基若しくは水素原子であり、

25 R<sup>5</sup>が水素原子であり、

5

15

20

30

 $R^{6-1}$ 、及び $R^{6-2}$ が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物:

式(I-2) において、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 及び $R^5$ が水素原子であり、

15

R<sup>4</sup> が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、又は少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基であり、

 $R^{6-1}$ 、及び $R^{6-2}$ が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5Tルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5Tルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5Tルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物:

式 (I-2) において、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 及び $R^5$ が水素原子であり、  $R^4$ が2、2、2 - トリフルオロエチル基又はビニル基であり、

 $R^{6-1}$ 、及び $R^{6-2}$ が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物:

式 (1-3)

20 「式中、

R¹ は少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよい C 1 - C 5 アルキル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよい C 2 - C 5 アルケニル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよい C 2 - C 5 アルキニル基又は水素原子を表し、

 $R^2$  は少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルコキシ基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5 アルケニル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5 ア

15

20

ルキニル基、シアノ基又は水素原子を表し、

R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C5シクロアルケニル基若しくは水素原子を表すか、

或いは $R^3$  と $R^4$  とが互いに末端で結合して少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6 アルカンジイル基、若しくは、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C6 アルケンジイル基を表し、

R<sup>6</sup>、R<sup>6-1</sup>及び R<sup>6-2</sup> は各々、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロ

キシル基、メルカプト基、ホルミル基、SF $_5$ 基、カルボキシル基、少なくとも 1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC $_1$ -C $_5$ アルキル基、少なくとも 1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC $_2$ -C $_5$ アルケニル基、少なくとも 1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC $_2$ -C $_5$ アルキニル基、少なくとも 1個のハロゲン原子又は少なくとも 1個のC $_1$ -C $_3$ アルキル基で置換されていてもよいC $_3$ -C $_5$ クロアルキル基、少なくとも 1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC $_3$ -C $_5$ アルコキシ基、少なくとも 1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC $_3$ -C $_5$ アルカオキシ基、少なくとも 1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC $_3$ -C $_5$ アルケニルオキシ基、少なくとも 1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC $_3$ -C $_5$ アルキニルオキシ基、少なくとも 1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC $_3$ -C $_5$ アルキニルオキシ基、少なくとも 1

くとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルフィニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基、フェニル基又は水素原子を表

1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C3-C5アルケニルチオ基、少な

30 す。]

で示されるマロノニトリル化合物:

式(I-3)において、 $R^1$  が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基又は水素原子であり、

5 R<sup>2</sup> が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、シアノ基又は水素原子であり、

10 R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> が各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1 - C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2 - C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C5シクロアルケニル基若しくは水素原子であるか、

或いは $R^3$  と $R^4$  とが互いに末端で結合して少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6 アルカンジイル基、若しくは、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C6 アルケンジイル基であり、

20 R 5 が水素原子であり、

 $R^{6-1}$ 、及び $R^{6-2}$ が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル

25 化合物;

30

式(I-3)において、 $R^1$  が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基又は水素原子であり、

R<sup>2</sup> が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコ

キシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、シアノ基又は水素原子であり、

R<sup>5</sup>が水素原子であり、

15

20

25

30

5 R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> が各々少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1 - C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2 - C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C5シクロアルケニル基若しくは水素原子であり、

 $R^{6-1}$ 、及び $R^{6-2}$ が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物:

式(I-3) において、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 及び $R^5$ が水素原子であり、

 $R^4$  が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、又は少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基であり、

 $R^{6-1}$ 、及び $R^{6-2}$ が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物;

式 (I-3) において、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、及び $R^5$ が水素原子であり、

 $R^4$  が少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキル基、又は、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5 アルケニル基であり、

R<sup>6-1</sup>がハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C1-C5 アルコキシ基、少なくとも **1** 個のハロゲン原子で置換されていてもよい C1-C5 アルキルチオ基又は水素原子であり、

R 6-2がハロゲン原子又は水素原子であるマロノニトリル化合物:

3 式(I-3)において、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 及び $R^5$ が水素原子であり、

R4が2, 2, 2-トリフルオロエチル基又はビニル基であり、

 $R^{6-1}$ 、及び $R^{6-2}$ が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物;

式(I-3) において、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 及び $R^5$ が水素原子であり、

R<sup>4</sup>が2, 2, 2-トリフルオロエチル基又はビニル基であり、

15  $R^{6-1}$ がハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C1-C5 アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C1-C5 アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C1-C5 アルキルチオ基又は水素原子であり、

R<sup>6-3</sup>がハロゲン原子、又は水素原子であるマロノニトリル化合物:

20

10

式 (I-4)

$$R^{1}$$
  $R^{2}$   $R^{3}$   $R^{6-1}$   $R^{6-2}$   $R^{5}$   $R^{6}$   $R^{6}$ 

[式中、

R¹ は少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキ ル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基又は水素原子を表し、

R<sup>2</sup> は少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキ

ル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、シアノ基又は水素原子を表し、

5 R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> は各々少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1 - C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2 - C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C5シクロアルケニル基若しくは水素原子を表すか、

或いは $R^3$  と $R^4$  とが互いに末端で結合して少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6 アルカンジイル基、若しくは、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C6 アルケンジイル基を表し、

R<sup>5</sup>、R<sup>6-1</sup>及び R<sup>6-2</sup> は各々、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキ 15 シル基、メルカプト基、ホルミル基、SF、基、カルボキシル基、少なくとも1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも 1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-С5アルキニル基、少なくと 20 も1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されて いてもよいС3-С6シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換 されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置 換されていてもよいС3-С6アルケニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン 原子で置換されていてもよい C3-C6アルキニルオキシ基、少なくとも1個の ハロゲン原子で置換されていてもよい C1-C5アルキルチオ基、少なくとも1 25 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルケニルチオ基、少なく とも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニルチオ基、 少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスル フィニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキルスルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい 30 C2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されて

いてもよいC2-С5アルコキシカルボニル基、フェニル基又は水素原子を表

す。]

5

10

15

で示されるマロノニトリル化合物;

式(I-4)において、 $R^1$  が少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよい C1-7 ルキル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよい C2-C5 アルケニル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよい C2-C5 アルキニル基又は水素原子であり、

R<sup>2</sup> がハロゲン原子で少なくとも1個の置換されていてもよいC1-C5アルキル基、ハロゲン原子で少なくとも1個の置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、シアノ基又は水素原子であり、

R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> が各々少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C5シクロアルケニル基若しくは水素原子であるか、

20 或いは $R^3$  と $R^4$  とが互いに末端で結合して少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい $C_2-C_6$  アルカンジイル基、若しくは、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい $C_4-C_6$  アルケンジイル基であり、 $R^5$  が水素原子であり、

 $R^{6-1}$ 、及び $R^{6-2}$ が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物;

30 式(I-4)において、 $R^1$ が少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されてい

てもよいC2-C5アルキニル基又は水素原子であり、

 $R^2$  が少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、シアノ基又は水素原子であり、

R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> が各々ハロゲン原子で少なくとも1個の置換されていてもよいC1 - C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2 - C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 2 - C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC 1 - C3アルキル基で置換されていてもよいC3 - C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4 - C5シクロアルケニル基若しくは水素原子であり、

R<sup>5</sup>が水素原子であり、

15 R<sup>6-1</sup>、及びR<sup>6-2</sup>が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物;

20

5

式 (I-4) において、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 及び $R^5$ が水素原子であり、

 $R^4$  が少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキル基、又は少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5 アルケニル基であり、

25  $R^{6-1}$ 、及び $R^{6-2}$ が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物;

30

式 (I-4) において、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 及び $R^5$ が水素原子であり、 $R^4$ が2, 2, 2-トリフルオロエチル基又はビニル基であり、

 $R^{6-1}$ 、及び $R^{6-2}$ が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子であるマロノニトリル化合物。

式 (I-1) から式 (I-4) で示される化合物において、 $R^{6-1}$  又は $R^{6-2}$  で示される

ハロゲン原子としては、例えば、フッ素原子、塩素原子、及び臭素原子があげられ、

少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基としては、例えば、トリフルオロメチル基、2,2,2-トリフルオロエチル基等のC1-C5フルオロアルキル基、及び、i-プロピル基、t-ブチル基、1,1-ジメチルプロピル基等の1位が分岐したアルキル基があげられ、

15 少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基としては、例えば、メトキシ基、エトキシ基、1-メチルエトキシ基等挙げられ、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基としては、例えば、メチルチオ基、エチルチオ基、1-メチルエチルチオ基等挙げられる。

20

5

10

次に本発明化合物の製造法について述べる。

本発明化合物は例えば、以下の(製造法1)、(製造法2) にしたがって製造することができる。

# 25 (製造法1)

化合物(a)と化合物(b)とを反応させる方法

$$X^{2}$$
 N NC CN 塩基  $X^{2}$  N NC CN  $X^{3}$  (b)  $X^{2}$  N NC CN  $X^{3}$  (a)  $X^{2}$  N NC CN  $X^{3}$  (I)

[式中、

5

10

15

20

25

30

 $R^2$  は少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、シアノ基又は水素原子を表し、

R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> は各々少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C5シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C5シクロアルケニル基若しくは水素原子を表すか、

或いは $R^3$  と $R^4$  とが互いに末端で結合して少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6 アルカンジイル基、若しくは、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C6 アルケンジイル基を表し、 $X^1$ 、 $X^2$  及び $X^3$  は各々、窒素原子又は $CR^6$  を表す。

 $R^5$  及び $R^6$  は各々、ハロゲン原子、シアノ基、二トロ基、ヒドロキシル基、メルカプト基、ホルミル基、SF $_5$  基、カルボキシル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6アルケニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6アルキニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基、少なくとも1個のハロゲン

20

原子で置換されていてもよいC3-C5 アルケニルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5 アルキニルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキルスルフィニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキルスルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6 アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6 アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5 アルコキシカルボニル基、 $NR^{10}$   $R^{11}$  で示される基、 $C(=X^5)$   $NR^{12}$   $R^{13}$  で示される基、 $(CH_2)$  Qで示される基、 $C(=NOR^{17})$   $R^{18}$  で示される基又は水素原子を表す。

10 なお、1つのR<sup>5</sup> 及びR<sup>6</sup>、或いは2つのR<sup>6</sup> の各々が結合する2個の原子が隣接する場合には、隣接した該2個の原子に結合するR<sup>5</sup> とR<sup>6</sup> と が 、又は隣接した該2個の原子に結合する2個のR<sup>6</sup> が互いに末端で結合して、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルカンジイル基又はC4-C6アルケンジイル基を表していてもよい。この場合、該アルカンジイル基及び該アルケンジイル基を形成する少なくとも1つのメチレン基は、酸素原子、硫黄原子にはNR<sup>7</sup> で置き換えられえていてもよい。

R<sup>7</sup> は少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基又は水素原子を表す。

25 R<sup>10</sup> 及びR<sup>11</sup> は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 3-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C3-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個の C1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、(少 なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ) C1-C3アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルフィニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されて

いてもよいC1-C5アルキルスルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基又は水素原子を表し、

5 R<sup>12</sup> 及びR<sup>13</sup> は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 3-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C3-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個の C1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、(C H<sub>2</sub>) Qで示される基若しくは水素原子を表すか、

又はR<sup>13</sup> とR<sup>13</sup> とが互いに末端で結合して、少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルカンジイル基、若しくは、少なくとも1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C6アルケンジイル基を表し、

 $R^{17}$  及び $R^{18}$  は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 1-C5 アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 3-C5 アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C3-C5 アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個の C1-C3 アルキル基で置換されていてもよいC3-C6 シクロアルキル基、( $CH_{10}$ ) 。Qで示される基又は水素原子を表し、

20 Qは1個以上ののR<sup>14</sup>で置換されていてもよいアリール基を表し、
R<sup>14</sup> は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5
アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3ア
ルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、少なくとも1個
のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1
25 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキールチオ基、少
なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキールチオ
基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル
スルフィニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC130 C5アルキルスルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1はいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-

れていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基又はハロゲン原子を表し、

10

15

25

mは0から5のいずれかの整数を表し、

X<sup>5</sup> は酸素原子又は硫黄原子を表す。

E¹は脱離基(例えば塩素、臭素、ヨウ素、メタンスルホニル基、トリフルオロメタンスルホニル基、トルエンスルホニル基、メタンスルホニルオキシ基、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基、及びトルエンスルホニルオキシ基等)を表す。〕

該反応は通常溶媒中、塩基の存在下で行われる。

反応に用いられる溶媒としては、例えば、N, N-ジメチルホルムアミド等の酸アミド類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、ジメチルスルホキシド、スルホラン等の有機硫黄類、1,2-ジクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素類、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類及びそれらの混合物があげられる。

該反応に用いられる塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基、カリウム-t-ブトキシド等のアルカリ金属アルコキシド、リチウムジイソプロピルアミド等のアルカリ金属アミド類及び4-(ジメチルアミノ)ピリジン、1,4-ジアザビシクロ[2.2.2]オクタン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン等の有機塩基があげられる。反応に用いられる塩基の量は、化合物(a)1モルに対して通常1~10モルの割合である。

20 反応に用いられる化合物(b)の量は、化合物(a) 1モルに対し、通常 1~ 10モルの割合である。

該反応の反応温度は通常-20~100℃の範囲であり、反応時間は通常1~24時間の範囲である。

反応終了後は、反応混合物を水に注加し、有機溶媒抽出し、抽出液を濃縮する等、反応混合物を後処理操作に付すことにより、式 (I)で示される本発明化合物を単離することができる。単離された式 (I)で示される本発明化合物は必要に応じてクロマトグラフィー、再結晶等で精製することもできる。

### (製造法2)

30 化合物(c)と化合物(d)とを反応させる方法

10

$$X^{2}$$
  $X^{1}$   $X^{2}$   $X^{2}$   $X^{3}$   $X^{2}$   $X^{3}$   $X^{2}$   $X^{3}$   $X^{2}$   $X^{3}$   $X^{2}$   $X^{3}$   $X^{2}$   $X^{3}$   $X^{3}$   $X^{2}$   $X^{3}$   $X^{3}$   $X^{3}$   $X^{3}$   $X^{3}$   $X^{4}$   $X^{5}$   $X^{$ 

[式中、 $E^1$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $X^1$ 、 $X^2$  及び $X^3$  は前記と同じ意味を表す。]

該反応は通常溶媒中、塩基の存在下で行われる。

反応に用いられる溶媒としては、例えば、N, N-ジメチルホルムアミド等の酸アミド類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、ジメチルスルホキシド、スルホラン等の有機硫黄類、1,2-ジクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素類、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類及びそれらの混合物があげられる。

該反応に用いられる塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基、カリウム-t-ブトキシド等のアルカリ金属アルコキシド、リチウムジイソプロピルアミド等のアルカリ金属アミド類及び4-ジメチルアミノピリジン、1,4-ジアザビシクロ[2.2.2]オクタン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン等の有機塩基があげられる。

反応に用いられる塩基の量は、化合物(c) 1 モルに対して通常  $1\sim 1$  0 モル の割合である。

反応に用いられる化合物(d)の量は、化合物(c) 1 モルに対し、通常  $1\sim 10$  モルの割合である。

該反応の反応温度は通常-20~100℃の範囲であり、反応時間は通常1~24時間の範囲である。

20 反応終了後は、反応混合物を水に注加し、有機溶媒抽出し、抽出液を濃縮する等、反応混合物を後処理操作に付すことにより、式(I)で示される本発明化合物を単離することができる。単離され式(I)で示される本発明化合物は必要に応じてクロマトグラフィー、再結晶等で精製することもできる。

25 次に製造中間体の製造方法を参考製造例として述べる。

(参考製造法1)

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^5$ 、 $X^1$ 、 $X^2$  及び $X^3$  は前記と同じ意味を表す。] (第1工程)

化合物(f)は化合物(e)とマロノニトリルとを反応させることにより製造することができる。

5 該反応は通常溶媒中で行われる。反応に用いられる溶媒としては例えばN,N ージメチルホルムアミド等の酸アミド類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、クロロホルム、1,2ージクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素類、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、メタノール、エタノール、イソプロパノール等のアルコール類及びそれらの混合物が挙げられる。

該反応は必要に応じて塩基存在下で行なわれるが、反応に用いられる塩基としては、例えば水酸化テトラブチルアンモニウム等が挙げられる。

反応に用いられる塩基の量は、化合物 (e) 1 モルに対して通常  $0.01\sim0.5$  モルの割合である。

15 反応に用いられるマロノニトリルの量は、化合物(e) 1 モルに対して、通常  $1 \sim 1$  0 モルの割合である。

該反応の反応温度は、通常-20~200  $\mathbb C$ の範囲であり、反応時間は、通常 1~24 時間の範囲である。

該反応は、必要により反応によって生成する水を反応系外に除きながら行うこ 20 ともできる。

反応終了後は、反応混合物を水に注加し、有機溶媒抽出し、抽出液を濃縮する等、反応混合物を後処理操作に付すことにより、化合物(f)を単離することができる。単離された化合物(f)は必要に応じてクロマトグラフィー、再結晶等で精製することもできる。

25

### (第2工程)

(1)  $R^2$  が少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC  $1 \sim C$  5

25

アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5 アルケニル基、又は、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいア ルケニル基である場合;

化合物(a)は、化合物(f)と有機金属化合物とを反応させることにより製造することができる。

該反応は通常溶媒中で行われる。

反応に用いられる溶媒としては、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類及びこれらの混合物が挙げられる。

10 反応に用いられる有機金属化合物としては、例えばヨウ化メチルマグネシウム、 臭化エチルマグネシウム、臭化イソプロピルマグネシウム、臭化ビニルマグネシ ウム、臭化エチニルマグネシウム、ジメチルマグネシウム等の有機マグネシウム 化合物、メチルリチウム等の有機リチウム化合物、ジエチル亜鉛等の有機亜鉛化 合物及びトリフルオロメチル銅等の有機銅化合物が挙げられる。

15 反応に用いられる有機金属化合物の量は化合物(f) 1 モルに対して通常 1 ~ 1 0 モルの割合である。

該反応は必要に応じて銅塩の存在下で行われる。反応に用いられる銅塩として は例えばヨウ化銅(I)、臭化銅(I)等が挙げられ、反応に用いられる銅塩の量 は化合物(f) 1 モルに対して通常 0 . 0 5  $\sim$  1 モルの割合である。

20 該反応の反応温度は通常 - 20~100℃の範囲であり、反応時間通常1~24時間の範囲である。

反応終了後は、反応混合物を水に注加し、有機溶媒抽出し、抽出液を濃縮する等、反応混合物を後処理操作に付すことにより、化合物(a)を単離することができる。単離された化合物(a)は必要に応じてクロマトグラフィー、再結晶等で精製することもできる。

## (2) R<sup>2</sup> が水素原子である場合

化合物(a)は、化合物(f)の還元反応により製造することができる。 該還元反応は通常溶媒中で行われる。

30 反応に用いられる溶媒としては、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、メタノール、エタノール、プロパノール等のアルコール類、水及びそれらの混合物が挙げられる。

反応に用いられる還元剤としては例えば水素化ホウ素ナトリウムが挙げられる。 反応に用いられる還元剤の量は、化合物(f) 1 モルに対して通常 0 . 25 ~ 2 モルの割合である。

該反応の反応温度は通常 0 ~ 5 0 ℃の範囲であり、反応時間は通常瞬時~ 2 4 時間の範囲である。

反応終了後は、反応混合物を水に注加し、有機溶媒抽出して、抽出液を濃縮する等、反応混合物を後処理操作に付すことにより、化合物(a)を単離することができる。単離された化合物(a)は必要に応じてクロマトグラフィー、 再結晶等で精製することもできる。

10

5

# (3) R<sup>2</sup> がシアノ基である場合

化合物(a)は、化合物(f)とシアン化物とを反応させることにより製造することができる。

該反応は通常溶媒中で行われる。

15 反応に用いられる溶媒としては、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類及びこれらの混合物が挙げられる。

反応に用いられるシアン化物としては、例えばテトラブチルアンモニウムシアニドが挙げられる。

20 反応に用いられるシアン化物の量は、化合物 (f) 1モルに対して通常 1~1 0 モルの割合である。

該反応の反応温度の通常-20~100℃の範囲であり、反応時間は通常1~24時間の範囲である。

反応終了後は、反応混合物を水に注加し、有機溶媒抽出し、抽出液を濃縮する 5 等、反応混合物を後処理操作に付すことにより、化合物(a)を単離することが できる。単離された化合物(a)は必要に応じてクロマトグラフィー、再結晶等 で精製することもできる。

### (参考製造法2)

30 化合物(d)は、化合物(b)とマロノニトリルとを反応させることにより製造することができる。

10

20

〔式中、E<sup>1</sup>、R<sup>3</sup>及びR<sup>4</sup>は前記と同じ意味を表す。〕

該反応は通常溶媒中、塩基の存在下で行われる。

反応に用いられる溶媒としては、例えばN, Nージメチルホルムアミド等の酸アミド類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、ジメチルスルホキシド、スルホラン等の有機硫黄類、1,2ージクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン原子化炭化水素類、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類及びそれらの混合物があげられる

該反応に用いられる塩基としては、例えば水素化ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基、カリウム-t-ブトキシド等のアルカリ金属アルコキシド、リチウムジイソプロピルアミドなどのアルカリ金属アミド類及びジメチルアミノピリジン、1,4-ジアザビシクロ[2.2.2]オクタン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン等の有機塩基があげられる。反応に用いられる塩基の量は、化合物(b)1モルに対して通常1~10モルの割合である。

15 反応に供されるマロノニトリルの量は、化合物(b) 1モルに対し、通常 1~ 10モルの割合である。

該反応の反応温度は通常-20~100℃の範囲であり、反応時間は通常1~24時間の範囲である。

反応終了後は、反応混合物を水に注加し、有機溶媒抽出し、抽出液を濃縮する等、反応混合物を後処理操作に付すことにより、化合物(d)を単離することができる。単離された化合物(d)は必要に応じてクロマトグラフィー、再結晶等で精製することもできる。

# (参考製造法3)

25 化合物(d)は、以下に記載された方法により製造することもできる。

〔式中、R3及びR4は前記と同じ意味を表す。〕

(第1工程)

化合物(h)は、化合物(g)とマロノニトリルとを反応させることにより製造することができる。

5 該反応は通常溶媒中で行われる。反応に用いられる溶媒としては例えばN,N ージメチルホルムアミド等の酸アミド類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、クロロホルム、1,2ージクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素類、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、メタノール、エタノール、イソプロパノール等のアルコール類及びそれらの混合物が挙げられる。

該反応は必要に応じて塩基存在下で行なわれる。反応に用いられる塩基としては、例えば水酸化テトラブチルアンモニウム等が挙げられる。

反応に用いられる塩基の量は、化合物(g) 1 モルに対して通常 0 . 0  $1\sim0$  . 5 モルの割合である。

15 反応に用いられるマロノニトリルの量は、化合物(g) 1 モルに対して、通常  $1 \sim 1$  0 モルの割合である。

該反応の反応温度は、通常-20~200  $\mathbb C$ の範囲であり、反応時間は、通常1~24 時間の範囲である。

該反応は、必要により反応によって生成する水を反応系外に除きながら行うこ 20 ともできる。

反応終了後は、反応混合物を水に注加し、有機溶媒抽出し、抽出液を濃縮する等、反応混合物を後処理操作に付すことにより、化合物(h)を単離することができる。単離した化合物(h)は必要に応じてクロマトグラフィー、再結晶等で精製することもできる。

25 (第2工程)

化合物(d)は、化合物(h)と還元剤とを反応させることにより製造することもできる。

該反応は通常溶媒中で行われる。

反応に用いられる溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、イソプロピ 30 ルアルコール、tーブチルアルコール等のアルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、1,2ージクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素類、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類及びそれら

10

25

## の混合物が挙げられる。

該反応に用いられる還元剤としては、例えば、水素化ホウ素ナトリウム、水素 化ホウ素リチウム及び水素化ジイソプロピルアルミニウム等が挙げられる。

反応に用いられる還元剤の量は反応に用いられる還元剤によるが、化合物(h) 1モルに対して通常0.25~5モルの割合である。

該反応の反応温度は通常-20~100℃の範囲であり、反応時間は通常1~24時間の範囲である。

反応終了後は、反応混合物を水に注加し、有機溶媒抽出し、抽出液を濃縮する等、反応混合物を後処理操作に付すことにより化合物(d)を単離することができる。単離された化合物(d)は必要に応じてクロマトグラフィー、再結晶等で精製することもできる。

## (参考製造法4)

化合物(c)のうち、 $R^2$  が水素原子である化合物(c-1)は例えば以下に 記載された方法により製造することができる。

〔式中、 $E^1$ 、 $R^1$ 、 $R^5$ 、 $X^1$ 、 $X^2$  及び $X^3$  は前記と同じ意味を表す。〕 (第1工程)

化合物 (j-1) は化合物 (c) と $R^1-CHO$ とを反応させることにより製造することができる。

20 該反応は溶媒の存在下又は非存在下で行われる。該反応を溶媒の存在下で行う場合、反応に用いられる溶媒としては、例えばトルエン、ベンゼン等の芳香族炭化水素類、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素類及びこれらの混合物が挙げられる。

該反応は必要により、塩基の存在下で行われる。該反応を塩基の存在下で行う場合、反応に用いられる塩基としては、例えばトリエチルアミン、エチルジイソプロピルアミン等の有機塩基が挙げられ、反応に用いられる塩基の量は、化合物(c)1モルに対して、通常0.5~5モルの割合である。

反応に用いられる $R^1$ -CHOの量は、化合物(k)1 モルに対して、通常 $1\sim 10$  モルの割合である。

該反応の反応温度は通常  $50 \sim 150$   $\mathbb{C}$  の範囲であり、反応時間は通常  $1 \sim 24$  時間の範囲である。

反応終了後は、反応混合物に必要に応じてアセトン等の有機溶媒を加えてから、 反応混合物を濾過し、濾液を濃縮する等、反応混合物を後処理操作に付すことに より、化合物(j-1)を単離することができる。単離された化合物(d)は必 要に応じてクロマトグラフィー、再結晶等で精製することもできる。

# 10 (第2工程)

5

15

20

25

化合物(c-1)は、化合物(j-1)のハロゲン化(例えば、化合物(j-1)と塩化チオニル、オキシ塩化リン等のハロゲン化剤とを反応させる方法)又はスルホン酸エステル化(例えば、塩基存在下で化合物(j-1)とトリフルオロメタンスルホン酸無水物、メタンスルホニルクロリド、トルエンスルホン酸クロリド等のスルホン酸無水物又はスルホン酸塩化物とを反応させる方法)することにより製造することができる。

化合物 (c)、(e)、(k) および (j-1) において、 $X^1$ 、 $X^2$  及び $X^3$  が C  $R^6$  である化合物は、例えばH ouben-W eyl, M ethoden der Organischen Chemi, H etarene I, T eil. 1, p. 5 5 6 - 7 7 9 に記載の方法に準じて合成することできる。

化合物 (c)、(e)、(k) および (j-1) において、 $X^l$  が窒素原子であり、 $X^2$ 、 $X^3$  が窒素原子である化合物は、例えばHouben-Weyl, Methoden der Organischen Chemi, Hetarene III, <math>Teil. 3, p. 399-710 に記載の方法に準じて合成することできる。

化合物(c)、(e)、(k) および(j-1) において、X<sup>2</sup> が窒素原子であり、 X<sup>1</sup> 及びX<sup>3</sup> がCR<sup>6</sup> である化合物は、例えばHouben-Weyl, Methoden der Organischen Chemi, Hetarene III, Teil. 3, p. 1-192に記載の方法に準じて合成することでき

WO 2005/068423

化合物 (c)、(e)、(k) および (j-1) において、 $X^1$  及び $X^2$  が窒素原子であり、 $X^3$  が $CR^6$  である化合物は、例えばHouben-Weyl, Methoden der Organischen Chemi, <math>Hetarene III, Teil. 4, p. 305-389 に記載の方法に準じて合成すること

46

PCT/JP2005/000555

できる。

る。

5

25

30

化合物(c)、(e)、(k)および(j-1)において、 $X^1$  及び $X^3$  が窒素原子 であり、 $X^2$  が $CR^6$  である化合物は、例えばHouben-Weyl, Methoden der Organischen Chemi, Hetarene III, Teil. 4, p. 479-586に記載の方法に準じて合成することできる。

化合物(c)、(e)、(k) および(j-1)において、 $X^1$ 、 $X^2$  及び $X^3$  が窒素原子である化合物は、例えばHouben-Weyl, Methoden der Organischen Chemi, Hetarene III, Teil. 4, p. 664-777に記載の方法に準じて合成することできる。

20 本発明化合物が防除効力を示す有害生物としては、例えば有害昆虫類並びに有 害ダニ類等の有害節足動物類及び有害線虫類が挙げられる。より具体的には例え ば下記のものが挙げられる。

半翅目害虫:ヒメトビウンカ (Laodelphax striatellus)、トビイロウンカ (Nilaparvata lugens)、セジロウンカ (Sogatella furcifera) 等のウンカ類、ツマグロヨコバイ (Nephotettix cincticeps)、タイワンツマグロヨコバイ (Nephotettix virescens) 等のヨコバイ類、ワタアブラムシ (Aphis gossypii)、モモアカアブラムシ (Myzus persicae) 等のアブラムシ類、アオクサカメムシ (Nezara antennata)、ホソヘリカメムシ (Riptortus clavetus)、ラホシカメムシ (Eysarcoris lewisi)、トゲシラホシカメムシ (Eysarcoris parvus)、オオトゲシチャバネアオカメムシ(Plautia stali)、クサギカメムシ (Halyomorpha mista) 等のカメムシ類、オンシツコナジラミ (Trialeurodes vaporariorum)、シルバーリーフコナジラミ (Bemisia argentifolii) 等のコナジラミ類、アカマルカイガ

WO 2005/068423

ラムシ (Aonidiella aurantii)、サンホーゼカイガラムシ (Comstockaspis perniciosa)、シトラススノースケール (Unaspis citri)、ルビーロウムシ (Ceroplastes rubens)、イセリヤカイガラムシ (Icerya purchasi) 等のカイガラムシ類、グンバイムシ類、キジラミ類等。

5

10

15

20

25

30

鱗翅目害虫: ニカメイガ (Chilo suppressalis)、コブノメイガ (Cnaphalocrocis medinalis)、ワタノメイガ (Notarcha derogata)、ノシメマダラメイガ (Plodia interpunctella) 等のメイガ類、ハスモンヨトウ (Spodoptera litura)、アワヨトウ (Pseudaletia separata)、トリコプルシア属、ヘリオティス属、ヘリコベルパ属等のヤガ類、モンシロチョウ (Pieris rapae) 等のシロチョウ類、アドキソフィエス属、ナシヒメシンクイ (Grapholita molesta)、コドリンガ (Cydia pomonella) 等のハマキガ類、モモシンクイガ (Carposina niponensis) 等のシンクイガ類、リオネティア属等のハモグリガ類、リマントリア属、ユープロクティス属等のドクガ類、コナガ (Plutella xylostella) 等のスガ類、ワタアカミムシ (Pectinophora gossypiella) 等のキバガ類、アメリカシロヒトリ (Hyphantria cunea)等のヒトリガ類、イガ (Tinea translucens)、コイガ (Tineola bisselliella) 等のヒロズコガ類等。

双翅目害虫:アカイエカ (Culex pipiens pallens)、コガタアカイエカ (Culex tritaeniorhynchus)、ネッタイイエカ (Culex quinquefasciatus)等のイエカ類、ネッタイシマカ (Aedes aegypti)、ヒトスジシマカ (Aedes albopictus)等のエーデス属、(Anopheles sinensis)等のアノフェレス属、ユスリカ類、イエバエ (Musca domestica)、オオイエバエ (Muscina stabulans)等のイエバエ類、クロバエ類、ニクバエ類、ヒメイエバエ類、タネバエ (Delia platura)、タマネギバエ (Delia antiqua)等のハナバエ類、ミバエ類、ショウジョウバエ類、チョウバエ類、ブユ類、アブ類、サシバエ類、ハモグリバエ類等。

鞘翅目害虫:ウエスタンコーンルートワーム(Diabrotica virgifera virgifera)、 サザンコーンルートワーム (Diabrotica undecimpunctata howardi) 等のコーン ルートワーム類、ドウガネブイブイ (Anomala cuprea)、ヒメコガネ (Anomala rufocuprea) 等のコガネムシ類、メイズウィービル (Sitophilus zeamais)、イネ ミズゾウムシ (Lissorhoptrus oryzophilus)、アズキゾウムシ (Callosobruchuys chienensis) 等のゾウムシ類、チャイロコメノゴミムシダマシ (Tenebrio molitor)、コクヌストモドキ (Tribolium castaneum) 等のゴミムシダマシ類、イネドロオイムシ (Oulema oryzae)、ウリハムシ (Aulacophora femoralis)、キスジノミハムシ (Phyllotreta striolata)、コロラドハムシ (Leptinotarsa decemlineata) 等のハムシ類、シバンムシ類、ニジュウヤホシテントウ (Epilachna vigintioctopunctata) 等のエピラクナ類、ヒラタキクイムシ類、ナガシンクイムシ類、カミキリムシ類、アオバアリガタハネカクシ (Paederus fuscipes) 等。

ゴキブリ目害虫:チャバネゴキブリ (Blattella germanica)、クロゴキブリ (Periplaneta fuliginosa)、ワモンゴキブリ (Periplaneta americana)、トビイロゴキブリ (Periplaneta brunnea)、トウヨウゴキブリ (Blatta orientalis) 等。

アザミウマ目害虫:ミナミキイロアザミウマ (Thrips palmi)、ネギアザミウマ (Thrips tabaci)、ミカンキイロアザミウマ (Frankliniella occidentalis)、ヒラズハナアザミウマ (Frankliniella intonsa) 等。

膜翅目害虫:アリ類、スズメバチ類、アリガタバチ類、ニホンカブラバチ(Athalia japonica)等のハバチ類等。

直翅目害虫:ケラ類、バッタ類等。

5

15

25

20 隠翅目害虫:ネコノミ (Ctenocephalides felis)、イヌノミ (Ctenocephalides canis)、ヒトノミ (Pulex irritans)、ケオプスネズミノミ (Xenopsylla cheopis) 等。

シラミ目害虫:コロモジラミ (Pediculus humanus corporis)、ケジラミ (Phthirus pubis)、ウシジラミ (Haematopinus eurysternus)、ヒツジジラミ (Dalmalinia ovis) 等。

シロアリ目害虫:ヤマトシロアリ (Reticulitermes speratus)、イエシロアリ (Coptotermes formosanus) 等。

ダニ目害虫:ナミハダニ (Tetranychus urticae)、カンザワハダニ (Tetranychus 30 kanzawai)、ミカンハダニ (Panonychus citri)、リンゴハダニ (Panonychus ulmi)、オリゴニカス属等のハダニ類、ミカンサビダニ (Aculops pelekassi)、リンゴサビダニ (Aculus schlechtendali) 等のフシダニ類、チャノホコリダニ

(Polyphagotarsonemus latus) 等のホコリダニ類、ヒメハダニ類、ケナガハダニ類、フタトゲチマダニ (Haemaphysalis longicornis)、ヤマトチマダニ (Haemaphysalis flava)、タイワンカクマダニ (Dermacentor taiwanicus)、ヤマトマダニ(Ixodes ovatus)、シュルツマダニ(Ixodes persulcatus)、オウシマダニ (Boophilus microplus) 等のマダニ類、ケナガコナダニ (Tyrophagus putrescentiae) 等のコナダニ類、コナヒョウヒダニ(Dermatophagoides farinae)、ヤケヒョウヒダニ(Dermatophagoides ptrenyssnus)等のヒョウヒダニ類、ホソツメダニ(Cheyletus eruditus)、クワガタツメダニ(Cheyletus malaccensis)、ミナミツメダニ(Cheyletus moorei)等のツメダニ類、ワクモ類等。

10 クモ類:カバキコマチグモ (Chiracanthium japonicum)、セアカゴケグモ (Latrodectus hasseltii) 等。

唇脚綱類:ゲジ (Thereuonema hilgendorfi)、トビスムカデ (Scolopendra subspinipes) 等。

15 倍脚綱類:ヤケヤスデ (Oxidus gracilis)、アカヤスデ (Nedyopus tambanus) 等。 等脚目類:オカダンゴムシ (Armadillidium vulgare) 等。

腹足綱類:チャコウラナメクジ(Limax marginatus)、キイロコウラナメクジ(Limax flavus) 等。

線虫類:ミナミネグサレセンチュウ (Pratylenchus coffeae)、キタネグサレセン 20 チュウ (Pratylenchus fallax)、ダイズシストセンチュウ (Heterodera glycines)、 ジャガイモシストセンチュウ (Globodera rostochiensis)、キタネコブセンチュ ウ (Meloidogyne hapla)、サツマイモネコブセンチュウ (Meloidogyne incognita) 等。

25 本発明の有害生物防除剤は、本発明化合物の有効量と不活性担体とを含有する。 通常は、本発明化合物と、固体担体、液体担体及び/又はガス状担体等の担体と 混合し、必要に応じて界面活性剤その他の製剤用補助剤を添加して製剤化されて いる。かかる製剤としては、例えば、乳剤、油剤、シャンプー剤、フロアブル剤、 粉剤、水和剤、粒剤、ペースト状製剤、マイクロカプセル製剤、泡沫剤、エアゾ ・ル製剤、炭酸ガス製剤、錠剤、及び樹脂製剤が挙げられる。これらの製剤は、 毒餌、蚊取り線香、電気蚊取りマット、燻煙剤、燻蒸剤、シートに加工されて、 使用されることもある。

50

本発明の有害生物防除剤には、本発明化合物が通常 0. 1~95 重量%含有される。

製剤化の際に用いられる固体担体としては、例えば粘土類(カオリンクレー、 珪藻土、ベントナイト、フバサミクレー、酸性白土等)、合成含水酸化珪素、タル ク、セラミック、その他の無機鉱物(セリサイト、石英、硫黄、活性炭、炭酸カ ルシウム、水和シリカ等)、化学肥料(硫安、燐安、硝安、塩安、尿素等)等の微 粉末及び粒状物が挙げられる。

5

液体担体としては、例えば芳香族または脂肪族炭化水素類(キシレン、トルエ 10 ン、アルキルナフタレン、フェニルキシリルエタン、ケロシン、軽油、ヘキサン、 シクロヘキサン等)、ハロゲン化炭化水素類(クロロベンゼン、ジクロロメタン、 ジクロロエタン、トリクロロエタン等)、アルコール類(メタノール、エタノール、 イソプロピルアルコール、ブタノール、ヘキサノール、エチレングリコール等)、 エーテル類(ジエチルエーテル、エチレングリコールジメチルエーテル、ジエチ 15 レングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、 プロピレングリコールモノメチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)、 エステル類(酢酸エチル、酢酸ブチル等)、ケトン類(アセトン、メチルエチルケ トン、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサノン等)、ニトリル類(アセトニト 20 リル、イソブチロニトリル等)、スルホキシド類(ジメチルスルホキシド等)、酸 アミド類(N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド等)、 植物油(大豆油、綿実油等)、植物精油(オレンジ油、ヒソップ油、レモン油等) および水などが挙げられる。

25 ガス状担体としては、例えばブタンガス、クロろフルオロカーボン、液化石油 ガス (LPG)、ジメチルエーテル、炭酸ガス等を挙げることができる。

界面活性剤としては、例えばアルキル硫酸エステル塩、アルキルスルホン酸塩、アルキルアリールスルホン酸塩、アルキルアリールエーテル類及びそのポリオキ シエチレン化物、ポリエチレングリコールエーテル類、多価アルコールエステル 類及び糖アルコール誘導体が挙げられる。

5

51

その他の製剤用補助剤としては、固着剤、分散剤及び安定剤等、具体的には例えばカゼイン、ゼラチン、多糖類(澱粉、アラビアガム、セルロース誘導体、アルギン酸等)、リグニン誘導体、ベントナイト、糖類、合成水溶性高分子(ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリアクリル酸類等)、PAP(酸性リン酸イソプロピル)、BHT(2,6-ジーt-ブチルー4-メチルフェノール)、BHA(2-t-ブチルー4-メトキシフェノールと3-t-ブチルー4-メトキシフェノールとの混合物)、植物油、鉱物油、脂肪酸及び脂肪酸エステルが挙げられる。

10 樹脂製剤の基材としては、例えば塩化ビニル系重合体、ポリウレタン等を挙げることができ、これらの基材には必要によりフタル酸エステル類(フタル酸ジメチル、フタル酸ジオクチル等)、アジピン酸エステル類、ステアリン酸等の可塑剤が添加されていてもよい。樹脂製剤は該基材中に化合物を通常の混練装置を用いて混練した後、射出成型、押出成型、プレス成型等により成型することにより得られ、必要により更に成型、裁断等の工程を経て、板状、フィルム状、テープ状、網状、ひも状等の樹脂製剤に加工できる。これらの樹脂製剤は、例えば動物用首輪、動物用イヤータッグ、シート製剤、誘引ひも、園芸用支柱として加工される。

毒餌の基材としては、例えば穀物粉、植物油、糖、結晶セルロース等が挙げられ、更に必要に応じて、基材にはジブチルヒドロキシトルエン、ノルジヒドログアイアレチン酸等の酸化防止剤、デヒドロ酢酸等の保存料、トウガラシ末等の子供やペットによる誤食防止剤、チーズ香料、タマネギ香料ピーナッツオイル等の害虫誘引性香料等が添加される。

25 本発明化合物の有効量を、有害生物に直接、及び/または有害生物の生息場所 (植物体、動物体、土壌等)に施用することで、有害生物を防除することができ る。通常、本発明の有害生物防除剤の製剤が、本発明の有害生物防除方法にいら れる。

30 本発明の有害生物防除剤を農林害虫の防除に用いる場合は、その施用量は有効成分量として通常1~10000g/ha、好ましくは10~1000g/ha
である。乳剤、水和剤、フロアブル剤、マイクロカプセル製剤等は通常有効成分

濃度が1~10000ppmとなるように水で希釈して使用し、粉剤、粒剤等は 通常そのまま使用する。これらの製剤を有害生物から保護すべき植物に対して直 接散布してもよい。これらの製剤を土壌に処理することにより土壌に棲息する有 害生物を防除することもでき、またこれらの製剤を植物を植え付ける前の苗床に 処理したり、植付時に植穴や株元に処理することもできる。さらに、本発明の有 害生物防除剤のシート製剤を植物に巻き付けたり、植物の近傍に設置したり、株 元の土壌表面に敷くなどの方法でも施用することができる。

本発明の有害生物防除剤を防疫用として用いる場合は、その施用量は空間に適用するときは有効成分量として通常  $0.001\sim10\,\mathrm{mg/m^3}$  であり、平面に適用するときは  $0.001\sim100\,\mathrm{mg/m^2}$  である。乳剤、水和剤、フロアブル剤、マイクロカプセル剤等は通常有効成分濃度が  $0.01\sim10000\,\mathrm{pm}$  となるように水で希釈して施用し、油剤、エアゾール、燻煙剤、毒餌等は通常そのまま施用する。

本発明の有害生物防除剤をウシ、ウマ、ブタ、ヒツジ、ヤギ、ニワトリ用の家畜、イヌ、ネコ、ラット、マウス等の小動物の外部寄生虫防除に用いる場合は、獣医学的に公知の方法で動物に使用することができる。具体的な使用方法としては、全身抑制(systemic control)においては、例えば錠剤、飼料混入、坐薬、注射(筋肉内、皮下、静脈内、腹腔内等)により投与され、非全身的抑制(non-systemic control)においては、例えば油剤若しくは水性液剤を噴霧する、ポアオン(pour-on)処理若しくはスポットオン(spot-on)処理を行う、シャンプー製剤で動物を洗う、樹脂製剤を首輪や耳札にして動物に付ける等の方法により用いられる。本発明の有害生物防除剤を動物体に投与する場合、その量は、通常動物の体重1kgに対して、0.1~1000mg/kgの範囲である。

25

5

10

15

20

本発明の有害生物防除剤は他の殺虫剤、殺線虫剤、殺ダニ剤、殺菌剤、除草剤、 植物生長調節剤、共力剤、肥料、土壌改良剤、動物用飼料等と混用又は併用する こともできる。

30 かかる他の殺虫剤、殺ダニ剤の有効成分としては、例えば、アレスリン、テトラメスリン、プラレトリン、フェノトリン、レスメトリン、シフェノトリン、ペルメトリン、シペルメトリン、アルファシペルメトリン、ゼータシペルメトリン、

53

デルタメトリン、トラロメトリン、シフルトリン、ベータシフルトリン、シハロ トリン、ラムダシハロトリン、フラメトリン、イミプロトリン、エトフェンプロ クス、フェンバレレート、エスフェンバレレート、フェンプロパトリン、シラフ ルオフェン、ビフェントリン、トランスフルスリン、フルシトリネート、タウフ ルバリネート、アクリナトリン、テフルトリン等のピレスロイド化合物、ジクロ 5 ルボス、フェニトロチオン、シアノホス、プロフェノホス、スルプロホス、フェ ントエート、イソキサチオン、テトラクロロビンホス、フェンチオン、クロルピ リホス、ダイアジノン、アセフェート、テルブホス、フォレート、クロルエトキ シホス、ホスチアゼート、エトプロホス、カズサホス、メチダチオン等の有機燐 化合物、プロポキサー、カルバリル、メトキサジアゾン、フェノブカルブ、メソ 10 ミル、チオジカルブ、アラニカルブ、ベンフラカルブ、オキサミル、アルジカル ブ、メチオカルブ等のカーバメート化合物、ルフェヌロン、クロルフルアズロン、 ヘキサフルムロン、ジフルベンズロン、トリフルムロン、テフルベンズロン、フ ルフェノクスロン、フルアズロン、ノバルロン、トリアズロン等のベンゾイルフ ェニルウレア化合物、ピリプロキシフェン、メトプレン、ハイドロプレン、フェ 15 ノキシカルブ等の幼若ホルモン様物質、アセタミプリド、ニテンピラム、チアク ロプリド、チアメトキサム、ジノテフラン等のネオニコチノイド系化合物、アセ ·トプロール、エチプロール等のN-フェニルピラゾール系化合物、テブフェノジド、 クロマフェノジド、メトキシフェノジド、ハロフェノジド等のベンゾイルヒドラ ジン化合物、ジアフェンチウロン、ピメトロジン、フロニカミド、トリアザメー 20 ト、ブプロフェジン、スピノサド、エマメクチン安息香酸塩、クロルフェナピル、 インドキサカルブ MP、ピリダリル、シロマジン、フェンピロキシメート、テブフ ェンピラド、トルフェンピラド、ピリダベン、ピリミジフェン、フルアクリピリ ム、エトキサゾール、フェナザキン、アセキノシル、ヘキシチアゾクス、クロフ 25 ェンテジン、酸化フェンブタスズ、ジコホル、プロパルギット、エバーメクチン、 ミルベメクチン、アミトラズ、カルタップ、ベンスルタップ、チオシクラム、エ ンドスルファン、スピロジクロフェン、スピロメシフェン及びアザジラクチンが あげられる。

30 かかる他の殺菌剤の有効成分としては、例えば、アゾキシストロビン等のストロビルリン化合物、トリクロホスメチル等の有機リン化合物、トリフルミゾール、ペフラゾエート、ジフェノコナゾール等のアゾール化合物、フサライド、フルト

ラニル、バリダマイシン、プロベナゾール、ジクロメジン、ペンシクロン、ダゾメット、カスガマイシン、IBP、ピロキロン、オキソリニック酸、トリシクラゾール、フェリムゾン、メプロニル、EDDP、イソプロチオラン、カルプロパミド、ジクロシメット、フラメトピル、フルジオキソニル、プロシミドン及びジエトフェンカルブがあげられる。

## 実施例

5

15

20

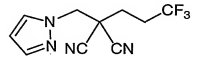
25

次に、本発明を製造例、製剤例及び試験例等によりさらに説明するが、本発明 はこれらの実施例に限定されるものではない。

10 まず、本発明化合物の製造例を示す。

# 製造例1

1-(クロロメチル)-1H-ピラゾール塩酸塩0.76g及び(3,3,3 -トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.81gをN,N-ジメチルホルムアミド10m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.38gを加え、さらに該混合物を室温で5時間撹拌した。反応混合物に水を加え、メチルt-ブチルエーテル(以下、MTBEと記載する場合もある。)で抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をヘキサンー酢酸エチルから再結晶し、下式で示される(1H-ピラゾールー1-イルメチル)(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル



(以下、本発明化合物(1)と記す。) 0.36gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 21-2. 27 (2H, m), 2. 47-2. 59 (2H, m), 4. 76 (2H, s), 6. 42 (1H, t), 7. 63-7. 64 (2H, m)

製造例2

3-i-プロピルー1-(クロロメチル)-1Hーピラゾール塩酸塩0.77g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.64gをN,N-ジメチルホルムアミド8m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリ

WO 2005/068423

5

25

ウム1.54gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した後、ヘキサンー酢酸エチルで再結晶し、下式で示される[(3-i-プロピル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

(以下、本発明化合物(2)と記す。) 0. 42gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 1. 24 (6H, d), 2. 2 0-2. 24 (2H, m), 2. 47-2. 58 (2H, m), 2. 93-3. 0 0 (1H, m), 4. 34 (2H, s), 6. 20 (1H, d), 7. 50 (1H, d)

# 製造例3

3-t-ブチル-1-(クロロメチル)-1H-ピラゾール塩酸塩1.16g 及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.98gをN,Nージメチルホルムアミド17m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.54gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(3-t-ブチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

(以下、本発明化合物(3)と記す。) 0.63gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 28 (9H, s), 2. 1 9-2. 24 (2H, m), 2. 48-2. 57 (2H, m), 4. 64 (2H, s), 6. 23 (1H, d), 7. 49 (1H, d)

製造例4

5

3-t-ブチル-1-(クロロメチル)-1H-ピラゾール塩酸塩1.24g及びアリルマロノニトリル0.63gをN,N-ジメチルホルムアミド18m1に溶解した。炭酸カリウム1.63gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示されるアリル[(3-t-ブチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]マロノニトリル

(以下、本発明化合物(4)と記す。) 0.38gを得た。

製造例5

15 2-(クロロメチル)-6,6-ジメチル-2,4,5,6-テトラヒドロシクロペンタ[c]ピラゾール塩酸塩0.58g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.43gをN,N-ジメチルホルムアミド8m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム0.73gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(6,6-ジメチル-5,6-ジヒドローシクロペンタ[c]ピラゾール-2(4H)-イル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

(以下、本発明化合物(5)と記す。) 0.27gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 1. 24 (6H, s) 2. 1

5-2. 23 (4H, m), 2. 42-2. 65 (4H, m), 5. 97 (2H, s), 7. 15 (1H, s)

# 製造例6

5 1-(クロロメチル)-3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール1. 44g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル1.30gを N,N-ジメチルホルムアミド16m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム2.21gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をヘキサン-酢酸エチルで再結晶し、下式で示される{[3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

(以下、本発明化合物(6)と記す。) 0.87gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 2. 25-2. 29 (2H, m), 2. 50-2. 61 (2H, m), 4. 75 (2H, s), 6. 70 (1H, s), 7. 72 (1H, s)

### 製造例7

1-(クロロメチル)-3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール1. 33g及びアリルマロノニトリル0.76gをN,N-ジメチルホルムアミド2 1m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.99gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をヘキサンー酢酸エチルから再結晶し、下式で示されるアリル{[3-1] (トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}マロノニトリル

(以下、本発明化合物(7)と記す。) 0.57gを得た。

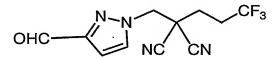
<sup>1</sup>H-NMR (CDC  $l_3$ , TMS, δ (ppm)): 2. 74 (2H, d), 4. 6 9 (2H, s), 5. 49-5. 54 (2H, m), 5. 87-5. 98 (1H, m), 6. 67 (1H, s), 7. 71 (1H, s)

5

# 製造例8

WO 2005/068423

1ークロロメチルー3ーホルミルピラゾール塩酸塩1.57g及び(3,3,3ートリフルオロプロピル)マロノニトリル1.52gをN,Nージメチルホルムアミド30m1に溶解し、氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム2.76gを加え、さらに該混合物を室温で5時間撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(3ーホルミルー1Hーピラゾールー1ーイル)メチル](3,3,3ートリフルオロプロピル)マロノニトリル



15 (以下、本発明化合物(8)と記す。) 0.05gを得た。

3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 28-2. 34 (2H, m), 2. 52-2. 63 (2H, m) 4. 77 (2H, s), 6. 93 (1H, s), 7. 70 (1H, s), 9. 99 (1H, s)

### 20 製造例 9

25

1-(クロロメチル)-3-シアノ-1H-ピラゾール1.00g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル1.15gをN,N-ジメチルホルムアミド21m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.96gを加え、さらに該混合物を室温で5時間撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(3-シアノ-1H-ピラゾール-1-イル)メチル](3,3,

59

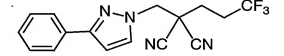
(以下、本発明化合物(9)と記す。) 1. 11gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 23-2. 27 (2H, m), 2. 49-2. 60 (2H, m), 4. 75 (2H, s), 7. 60 (1H, s), 7. 66 (1H, s)

5

## 製造例10

1-(クロロメチル)-3-フェニル-1H-ピラゾール塩酸塩2.01g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル1.42gをN,N-ジメチルホルムアミド27m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム2.43gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(3-フェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル



15

(以下、本発明化合物(10)と記す。) 0.66gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 33-2. 37 (2H, m), 2. 53-2. 62 (2H, m), 4. 73 (2H, s), 6. 70 (1H, d), 7. 33-7. 44 (3H, m), 7. 64 (1H, d), 7. 78-7. 8 0 (2H, m)

20

### 製造例11

4ープロモー3ーiープロピルー1ー(クロロメチル)ー1Hーピラゾール塩酸塩1.38g及び(3,3,3ートリフルオロプロピル)マロノニトリル0.81gをN,Nージメチルホルムアミド15mlに溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.38gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マ

グネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(4-プロモー3-i-プロピルー1H-ピラゾールー1-イル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

5 (以下、本発明化合物(11)と記す。)0.91gを得た。
 「H-NMR (CDC1<sub>3</sub>、TMS、δ (ppm)):1.25 (6H、d)、2.2
 0-2.29 (2H、m)、2.51-2.58 (2H、m)、3.00-3.0
 6 (1H、m) 4.60 (2H、s)、7.56 (1H、s)

# 10 製造例 1 2

15

4ーブロモー3ーtーブチルー1ー(クロロメチル)ー1Hーピラゾール塩酸塩1.85g及び(3,3,3ートリフルオロプロピル)マロノニトリル1.18gをN,Nージメチルホルムアミド21m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム2.02gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(4ーブロモー3ーtーブチルー1Hーピラゾールー1ーイル)メチル](3,3,3ートリフルオロプロピル)マロノニトリル

$$H_3C$$
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 

20 (以下、本発明化合物(12)と記す。)1.91gを得た。
「H-NMR (CDC1<sub>3</sub>、TMS、δ (ppm)):1.38 (9H、s)、2.2
0-2.23 (2H、m)、2.49-2.61 (2H、m)、4.57 (2H、s)、7.57 (1H、s)

# 製造例13

5

10

15

20

25

4-クロロ-3-t-ブチル-1-(クロロメチル)-1H-ピラゾール塩酸塩0.98g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.65gをN,N-ジメチルホルムアミド12m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.11gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される<math>[(4-クロロ-3-t-ブチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

(以下、本発明化合物(13)と記す。)0.40gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 3.6 (9H, s), 2. 2 0-2. 24 (2H, m), 2. 49-2. 61 (2H, m), 4. 56 (2H, s), 7. 54 (1H, s)

# 製造例14

4ーブロモー3ーtーブチルー1ー(クロロメチル)-1Hーピラゾール塩酸塩1.84g及びアリルマロノニトリル0.77gをN,Nージメチルホルムアミド21m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム2.02gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示されるアリル[(4ーブロモー3ーtーブチルー1Hーピラゾールー1ーイル)メチル]マロノニトリル

62

(以下、本発明化合物(14)と記す。) 0.84gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 1. 40 (9H, s), 2. 7 1 (2H, d), 4. 51 (2H, s), 5. 43-5. 52 (2H, m), 5. 8 7-5. 98 (1H, m), 7. 56 (1H, s)

5 製造例15

4ーブロモー1ー(クロロメチル)ー3ートリフルオロメチルー1Hーピラゾール1.67g及び(3,3,3ートリフルオロプロピル)マロノニトリル1.03gをN,Nージメチルホルムアミド18m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.74gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(4ーブロモー3ートリフルオロメチルー1Hーピラゾールー1ーイル)メチル](3,3,3ートリフルオロプロピル)マロノニトリル

(以下、本発明化合物(15)と記す。)0.97gを得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 25-2. 30 (2H, m), 2. 49-2. 62 (2H, m), 4. 70 (2H, s), 7. 77 (1H, s)

製造例16

20

4-ブロモー1-(クロロメチル)-3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール1. 67g及びアリルマロノニトリル0. 67gをN, N-ジメチルホ

ルムアミド18mlに溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.74gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示されるアリル{[4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}マロノニトリル

(以下、本発明化合物(16)と記す。) 0.90gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 75 (2H, d), 4. 6 3 (2H, s), 5. 50-5. 55 (2H, m), 5. 86-5. 97 (1H, m), 7. 76 (1H, s)

### 製造例17

5

10

1-(クロロメチル)-3,5-ジメチル-1H-ピラゾール塩酸塩0.93 g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.81gをN, N-ジメチルホルムアミド15m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.38gを加え、さらに該混合物を室温で4時間撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(3,5-ジメチル-1H-ピラゾール-1-イ20 ル)](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

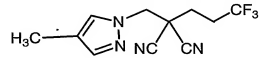
(以下、本発明化合物(17)と記す。)0.45gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 23 (3H, s), 2. 3 7 (3H, s), 2. 41-2. 61 (4H, m), 4. 52 (2H, s), 5. 9 1 (1H, s)

# 製造例18

1-(クロロメチル)-4-メチル-1H-ピラゾール塩酸塩1.46g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル1.42gをN,N-ジメチルホルムアミド30m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム2.40gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される<math>[(4-メチル-1H-ピラゾール-1-イル)](3,3,

10 3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル



(以下、本発明化合物(18)と記す。)0.83gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $^{1}$ 3, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 11 (3H, s), 2.  $^{1}$ 2 0-2. 24 (2H, m), 2. 46-2. 58 (2H, m), 4. 64 (2H, s), 7. 38 (1H, s), 7. 42 (H, s)

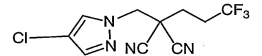
15

20

5

# 製造例19

4-クロロー1-(クロロメチル)-1H-ピラゾール塩酸塩1.44g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル1.56gをN,Nージメチルホルムアミド30m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム2.76gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(4-クロロ-1H-ピラゾール-1-イル)メチル](3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル



25 (以下、本発明化合物(19)と記す。)1.73gを得た。

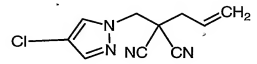
「H-NMR (CDC1, TMS、δ (ppm)): 2.17-2.31 (2H、

m)、2. 46-2. 60 (2H、m)、4. 64 (2H、s)、7. 57 (1H、s)、7. 63 (1H、s)

## 製造例20

5 4-クロロー1-(クロロメチル)-1H-ピラゾール塩酸塩1.43g及び アリルマロノニトリル1.01gをN,N-ジメチルホルムアミド30m1に溶 解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム2.76gを加え、さらに該混合 物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層 を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。

10 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示されるアリル[(4 ークロロー1H-ピラゾールー1-イル)メチル]マロノニトリル



(以下、本発明化合物(20)と記す。)1.22gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $l_{3}$ , TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 72 (2H, d), 4. 5 8 (2H, s), 5. 46-5. 52 (2H, m), 5. 87-5. 98 (1H, m), 7. 57 (1H, s), 7. 63 (1H, s)

# 製造例 2 1

15

4ープロモー1ー(クロロメチル)ー1Hーピラゾール塩酸塩3.27g及び(3,3,3ートリフルオロプロピル)マロノニトリル2.29gをN,Nージメチルホルムアミド28m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム3.89gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(4ープロモー1Hーピラゾールー1ーイル)メチル](3,

25 3, 3-トリフルオロプロピル) マロノニトリル

(以下、本発明化合物(21)と記す。)3.28gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 2. 17-2. 27 (2H, m), 2. 48-2. 60 (2H, m), 4. 66 (2H, s), 7. 60 (1H, s), 7. 65 (1H, s)

## 5 製造例 2 2

1-(クロロメチル)-4-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール0. 60g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.54gをN,Nージメチルホルムアミド10mlに溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム0.99gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した後、ヘキサンークロロホルムから再結晶し、下式で示される{[4-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

15 (以下、本発明化合物(22)と記す。)0.19gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 2. 28-2. 32 (2H, m), 2. 53-2. 57 (2H, m), 4. 71 (2H, s), 7. 85 (1H, s), 7. 93 (1H, s)

### 20 製造例 2 3

1-(クロロメチル)-4-メトキシカルボニル-1H-ピラゾール0.80 g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.75gをN,N-ジメチルホルムアミド15mlに溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.27gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に25 水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した後、ヘキサンークロロホルムから再結晶し、下式で示される[4-(メトキシカルボニル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

67

(以下、本発明化合物(23)と記す。)0.48gを得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 27-2. 32 (2H, m), 2. 47-2. 62 (2H, m), 3. 86 (3H, s), 4. 71 (2H, s), 8. 03 (1H, s), 8. 12 (1H, s)

5

10

### 製造例24

1-(クロロメチル)-4-メトキシカルボニルー1H-ピラゾール0.79 g及びアリルマロノニトリル0.49gをN,N-ジメチルホルムアミド15m lに溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.26gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。その後、ヘキサンークロロホルムから再結晶し、下式で示されるアリル[4-(メトキシカルボニル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル]マロノニトリル

15 (以下、本発明化合物(24)と記す。) 0.50gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $^{1}$ 3, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 76 (2H, d), 3. 8 5 (3H, s), 4. 64 (2H, s), 5. 47-5. 54 (2H, m), 5. 8 5-5. 99 (1H, m) 8. 02 (1H, s), 8. 11 (1H, s)

# 20 製造例 2 5

25

1-(クロロメチル)-3-(トリフルオロメチル)-4-エトキシカルボニル-1H-ピラゾール1.13g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.71gをN,N-ジメチルホルムアミド13m1に溶解した。 水冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.22gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される{[4-エトキシカルボニル-3-(トリフルオロメチル)-ピラゾール-1H-イル]メチル}(3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

(以下、本発明化合物(25)と記す。) 0.30gを得た。

5 <sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 1. 37 (3H, t), 2. 3 0-2. 34 (2H, m), 2. 52-2. 63 (2H, m), 4. 35 (2H, q), 4. 73 (2H, s), 8. 24 (1H, s)

# 製造例 2 6

10 1-(クロロメチル)-3-(トリフルオロメチル)-4-エトキシカルボニル-1H-ピラゾール1.25g及びアリルマロノニトリル0.52gをN,Nージメチルホルムアミド15m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.35gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した後、ヘキサンで再結晶し、下式で示されるアリル{[4-エトキシカルボニル-3-(トリフルオロメチル)ーピラゾール-1H-イル]メチル}マロノニトリル

(以下、本発明化合物(26)と記す。)0.14gを得た。

20 <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 1. 36 (3H, t), 2. 8 0 (2H, d), 4. 30 (2H, q), 4. 68 (2H, s), 5. 46-5. 5 6 (2H, m), 5. 88-5. 98 (1H, m), 8. 24 (1H, s)

## 製造例27

5

1-(クロロメチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール塩酸塩0.77g及び(3, 3, 3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.81gをN, N-ジメチルホルムアミド15m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.38gを加え、さらに該混合物を室温で7時間撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮し、残渣をヘキサン-MTBEから再結晶し、下式で示される[(1H-1, 2, 4-トリアゾール-1-イル)メチル](3, 3, 3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

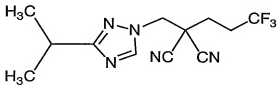
10 (以下、本発明化合物(27)と記す。)0.42gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 31-2. 37 (2H, m), 2. 52-2. 63 (2H, m), 4. 77 (2H, s), 8. 09 (1H, s), 8. 33 (1H, s)

### 15 製造例28

3-i-プロピルー1-(クロロメチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール塩酸塩0. 78g及び(<math>3, 3, 3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル0. 65gをN,N-ジメチルホルムアミド<math>12m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1. 10gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。

20 反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮し、残渣をヘキサンーMTBEから再結晶し、下式で示される[(3-i-プロピルー1H-1,2,4-トリアゾールー1-イル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル



(以下、本発明化合物(28)と記す。)0.31gを得た。

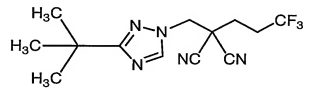
 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 1. 32 (6H, d), 2. 3

70

1-2.35 (2H, m), 2. 45-2.63 (2H, m), 3. 06-3.1 3 (1H, m), 4. 68 (2H, s), 8. 19 (1H, s)

# 製造例 2 9

5 3-t-ブチル-1-(クロロメチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール塩酸塩1.61g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル1.24gをN,N-ジメチルホルムアミド22m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム2.13gを加え、さらに該混合物を室温で4時間撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮し、残渣をヘキサン-MTBEで再結晶し、下式で示される[(3-t-ブチル-1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル



(以下、本発明化合物(29)と記す。) 0.77gを得た。

1 H-NMR (CDC 1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 1. 37 (9H, s), 2. 3 15 1-2. 34 (2H, m), 2. 51-2. 63 (2H, m), 4. 67 (2H, s), 8. 18 (1H, s)

# 製造例30

3-(1,1-ジメチルプロピル)-1-(クロロメチル)-1H-1,2,4-トリアゾール塩酸塩0.98g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.65gをN,N-ジメチルホルムアミド12m1に溶解した。 氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1.11gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮し、残渣をヘキサン-MTBEから再結晶し、下式で示される{[3-(1,1-ジメチルプロピル)-1H-1,2,4-トリアゾール-1-イル]メチル}(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

71

(以下、本発明化合物(30)と記す。) 0.29gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $^{1}$ 3, TMS,  $\delta$  (ppm)): 0. 72 (3H, t), 1. 3 3 (6H, s), 1. 69 (2H, q), 2. 31-2. 35 (2H, m), 2. 5 1-2. 63 (2H, m), 4. 68 (2H, s), 8. 19 (1H, s)

製造例31

5

10

1-(クロロメチル) -3-t-ブチルー1H-1, 2, 4-トリアゾール塩酸塩1. 28g及びアリルマロノニトリル0. 77gをN, N-ジメチルホルムアミド21m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム1. 01gを加え、さらに該混合物を室温で4時間撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、る過し、減圧下濃縮し、残渣をヘキサンーMTBEから再結晶し、下式で示されるアリル[(3-t-ブチルー1H-1, 2, 4-トリアゾール1-イル)メチル]マロノニトリル

9 (2H, d), 4. 61 (2H, s), 5. 50-5. 54 (2H, m), 5. 8 9-6. 00 (1H, m), 8. 16 (1H, s)

20 製造例32

25

5ーブロモー3ーtーブチルー1ー(クロロメチル)ー1H-1,2,4ートリアゾール塩酸塩2.03g及び(3,3,3ートリフルオロプロピル)マロノニトリル1.30gをN,Nージメチルホルムアミド24m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム2.21gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、

無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(5-ブロモ-3-t-ブチル-1H-1, 2, 4-トリアゾール1-イル)メチル](3, 3, 3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

5 (以下、本発明化合物(32)と記す。)0.76gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>、TMS、δ(ppm)):1.34(9H、s)、2.4
0-2.45(2H、m)、2.51-2.64(2H、m)、4.62(2H、s)

### 10 製造例33

20 (以下、本発明化合物(33)と記す。)0.15gを得た。
 「H-NMR (CDC1<sub>3</sub>、TMS、δ (ppm)):2.34-2.38 (2H、m)、2.51-2.65 (2H、m)、4.82 (2H、s)、8.45 (1H、s)

# 25 製造例34

 $1-(クロロメチル)-3-(ペンタフルオロエチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール1.74g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル1.20gをN,N-ジメチルホルムアミド21m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム2.04gを加え、さらに該混合物を室温で4時間撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮し、残渣をヘキサンーMTBEから再結晶し、下式で示される<math>\{[3-(ペンタフルオロエチル)-1H-1,2,4-トリアゾール1-イル]メチル\}(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル$ 

10 (以下、本発明化合物(34)と記す。) 0.25gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR(CDC1<sub>3</sub>、TMS、δ(ppm)): 2.32-2.36(2H、m)、2.52-2.64(2H、m)、4.84(2H、s)、8.47(1H、s)

### 15 製造例35

5

1-(クロロメチル)-3-(ペンタフルオロエチル)-1H-1,2,4-トリアゾール2.24g及びアリルマロノニトリル1.02gをN,N-ジメチルホルムアミド28m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム2.76gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、その後、分取高速液体クロマトグラフィーに付し、下式で示されるアリル{[3-(ペンタフルオロエチル)-1H-1,2,4-トリアゾール1-イル]メチル}マロノニトリル

25 (以下、本発明化合物(35)と記す。) 0.54gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR(CDC1<sub>3</sub>、TMS、δ(ppm)): 2.81(2H、d)、4.7

6 (2H, s), 5. 53-5. 59 (2H, m), 5. 88-5. 97 (1H, m), 8. 45 (1H, s)

### 製造例36

WO 2005/068423

1 ー (クロロメチル) ー3 ー (ペンタフルオロエチル) ー1 Hーピラゾール2. 01g及び(3,3,3ートリフルオロプロピル) マロノニトリル1.39gを N, Nージメチルホルムアミド25m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム2.38gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される{[3 ー (ペンタフルオロエチル)ー1 Hーピラゾールー1ーイル]メチル}(3,3,3ートリフルオロプロピル) マロノニトリル

$$C_2F_5$$
 $N_N$ 
 $NC$ 
 $CN$ 
 $NC$ 

(以下、本発明化合物(36)と記す。) 1. 31gを得た。

15 H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 2. 23-2. 27 (2H, m), 2. 49-2. 59 (2H, m), 4. 77 (2H, s), 6. 72 (1H, d), 7. 75 (1H, d)

# 製造例37

20 4ーブロモー1ー(クロロメチル)ー3ー(ペンタフルオロエチル)ー1Hーピラゾール6.84g及び(3,3,3ートリフルオロプロピル)マロノニトリル3.54gをN,Nージメチルホルムアミド60m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム6.08gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水25 硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(4ーブロモー3ー(ペンタフルオロエチル)ー1Hーピラゾールー1ーイル)メチル](3,3,3ートリフルオロプロピル)マロノニトリル

75

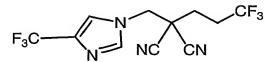
(以下、本発明化合物(37)と記す。)7.15gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 24-2. 29 (2H, m), 2. 49-2. 61 (2H, m), 4. 75 (2H, s), 7. 81 (1H, s)

5

### 製造例38

1-(クロロメチル)-4-(トリフルオロメチル)-1H-イミダゾール塩酸塩2.90g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル2.11gをN,N-ジメチルホルムアミド39m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム3.59gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される{[4-(トリフルオロメチル)-1H-イミダゾール-1-イル]メチル}(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル



(以下、本発明化合物(38)と記す。) 1. 12gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 24-2. 28 (2H, m), 2. 54-2. 65 (2H, m), 4. 53 (2H, s), 7. 50 (1H, s), 7. 73 (1H, s)

20

25

### 製造例39

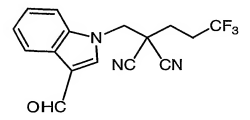
1-(クロロメチル)-3-シアノ-1H-インドール1.70g及び(3,3、3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル1.45gをN,N-ジメチルホルムアミド27m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム2.49gを加え、さらに該混合物を室温で7時間撹拌した。反応混合物に水を加え、

MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、 ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、 下式で示される[3-シアノ-1H-インドール-1-イル]メチル}(3,3,3 -トリフルオロプロピル)マロノニトリル

5 (以下、本発明化合物(39)と記す。) 1. 48gを得た。
 「H-NMR (CDC1<sub>3</sub>、TMS、δ (ppm)): 2. 28-2. 32 (2H、m)、2. 51-2. 63 (2H、m)、4. 78 (2H、s)、7. 37-7. 4
 7 (2H、m)、7. 53 (1H、d)、7. 80-7. 83 (2H、m)

### 10 製造例40

1 - (クロロメチル) - 3 - ホルミル-1H-インドール3.02g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル) マロノニトリル2.53gをN,N-ジメチル ホルムアミド45m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム4.35gを加え、さらに該混合物を室温で3時間撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、 ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、 下式で示される[3 - ホルミル-1H-インドール-1-イル]メチル}(3,3,3-トリフルオロプロピル) マロノニトリル



(以下、本発明化合物(40)と記す。)2.68gを得た。

20 'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, TMS, δ (ppm)): 2. 33-2. 51 (2 H, m), 2. 59-2. 75 (2H, m), 5. 29 (2H, s), 7. 30-7. 40 (2H, m), 7. 97 (1H, d), 8. 14 (1H, d), 8. 36 (1H, s), 10. 04 (1H, s)

### 製造例41

5

10

15

 $1-(クロロメチル)-3-(トリフルオロアセチル)-1H-インドール3.53g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル2.19gをN,Nージメチルホルムアミド27m1に溶解した。氷冷下撹拌した該溶液に炭酸カリウム3.74gを加え、さらに該混合物を室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される<math>[3-(トリフルオロアセチル)-1H-インドール-1-イル]メチル}(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル$ 

・(以下、本発明化合物(41)と記す。)3.06gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CD C 1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 2. 33-2. 37 (2H, m), 2. 53-2. 65 (2H, m), 4. 85 (2H, s), 7. 44-7. 5 0 (2H, m), 7. 52-7. 57 (1H, m), 8. 16 (1H, s), 8. 4-8. 47 (1H, m)

# 製造例42

[(1H-ピラゾール-1-イル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル) マロノニトリル(本発明化合物(1))1.21gをアセトニトリル50m1に溶解し、該溶液にアンモニウム セリウム(IV) ナイトライト2.19g、及びヨウ素1.02gを加え、室温で10時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(4-ヨード-1H-ピラゾール-1-イル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル) マロノニトリル

(以下、本発明化合物(42)と記す。) 1.71gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 04-2. 27 (2H, m), 2. 48 (2H, m), 4. 69 (2H, s), 7. 65 (1H, s), 7. 67 (1H, s)

### 製造例43

5

1-(クロロメチル)-4-[(ジクロロフルオロメチル)チオ]-1H-ピラゾール0.21g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.14gをN,N-ジメチルホルムアミド2m1に溶解した。該溶液に氷冷下で炭酸カリウム0.12gを加え、さらに室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮した。下式で示される[(4-{(ジクロロフルオロメチル)チオ}-1H-ピラゾール-1-イル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

(以下、本発明化合物(43)と記す。)0.06gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 2. 24-2. 33 (2H, m), 2. 49-2. 59 (2H, m), 5. 43 (2H, s), 7. 83 (1H, s), 7. 96 (1H, s)

### 製造例44

25

30

1-(クロロメチル)-3-{[ジクロロフルオロメチル]チオ}-1H-インドール0.61g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.3 5gをN,N-ジメチルホルムアミド2m1に溶解した。該溶液に氷冷下で炭酸カリウム0.28gを加え、さらに室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(3-{[ジクロロフルオロメチル]チオ}-1H-インドール-1-イル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

(以下、本発明化合物(44)と記す。)0.65gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $^{1}$ 3, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 05-2. 28 (2H, m), 2. 49-2. 60 (2H, m), 4. 80 (2H, s), 7. 34-7. 4 2 (2H, m), 7. 50 (1H, d), 7. 67 (1H, s), 7. 86 (1H, s)

### 製造例45

5

1-クロロメチルー3-ニトロー1H-ピロール0.61g及び(3,3,3 -トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.65gをN,Nージメチルホルム アミド10m1に溶解した。該溶液に氷冷下で炭酸カリウム0.28gを加え、 さらに室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有 機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過した。ろ 液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式 で示される[(3-ニトロー1H-ピロールー1ーイル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

(以下、本発明化合物(45)と記す。)0.80gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC 1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 2. 22-2. 26 (2H, 20 m), 2. 52-2. 63 (2H, m), 4. 46 (2H, s), 6. 81-6. 8 3 (1H, m), 6. 88 (1H, t), 7. 69 (1H, d)

### 製造例46

1-クロロメチルー3-シアノー4-トリフルオロメチルー1H-ピロール0. 80g及び(3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル0.67gをN,N-ジメチルホルムアミド10mlに溶解した。該溶液に氷冷下で炭酸カリウム0.57gを加え、さらに室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマト

80

グラフィーに付し、下式で示される [(3-シアノー4-トリフルオロメチルー1H-ピロールー1-イル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

5 (以下、本発明化合物 (46) と記す。) 0.33gを得た。
「H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>、TMS、δ (ppm)): 2.45-2.51 (2H、m)、2.62-2.74 (2H、m)、4.98 (2H、s)、7.76-7.77 (1H、m)、8.04 (1H、d)

# 10 製造例 4 7

15

20

25

1-クロロメチルー4ートリフルオロメチルー3ーエトキシカルボニルー1H ーピロール0.23g及び(3,3,3ートリフルオロプロピル)マロノニトリル0.15gをN,Nージメチルホルムアミド2mlに溶解した。該溶液に氷冷下で炭酸カリウム0.13gを加え、さらに室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(3ーエトキシカルボニルー4ートリフルオロメチルー1Hーピロールー1ーイル)メチル](3,3,3ートリフルオロプロピル)マロノニトリル

(以下、本発明化合物 (47) と記す。) 0. 20gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $^{1}$ 3, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 35 (3H, t), 2. 2 1-2. 26 (2H, m), 2. 56-2. 63 (2H, m), 4. 35 (2H, q), 4. 45 (2H, s), 7. 20 (1H, d), 7. 53 (1H, d)

製造例48

1-クロロメチルー3-シアノー1H-ピロール0. 27g及び(3, 3, 3-トリフルオロプロピル) マロノニトリル0. 34gをN, N-ジメチルホルム

アミド3m1に溶解した。該溶液に氷冷下で炭酸カリウム0.29gを加え、さらに室温で1時間撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、下式で示される[(3-シアノ-1H-ピロール-1-イル)メチル](3,3,3-トリフルオロプロピル)マロノニトリル

(以下、本発明化合物(48)と記す。) 0.37gを得た。

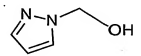
<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 2. 18-2. 23 (2H, m), 2. 46-2. 64 (2H, m), 4. 46 (2H, s), 6. 58-6. 5 9 (1H, m), 6. 87-6. 88 (1H, m), 7. 33-7. 35 (1H, m)

次に、中間体化合物の製造例を参考製造例として示す。

15 参考製造例 1 - 1

5

1 H ー ピラゾールー 1 ー イルメタノール



ピラゾール 2. 0.4g、パラホルムアルデヒド 2. 0.0g及びトリエチルアミン 1m1 の混合物を 1.30 で 1.0 時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加え、その混合物をろ過した。ろ液を減圧下濃縮した。

20 残渣にヘキサンを加えることにより結晶が生成した。該結晶を集めて、1H-ピラゾール-1-イルメタノール3.10gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 51 (2H, s), 6. 3 0 (1H, t) 7. 58-7. 61 (2H, m)

25 参考製造例 1 - 2

1-(クロロメチル)-1H-ピラゾール塩酸塩

1H―ピラゾールー1ーイルメタノール3.10gをジクロロメタン100m 1に溶解した。該溶液に塩化チオニル6.8m1を加え、室温で一晩攪拌した。 反応混合物を減圧下濃縮した。残渣をヘキサンークロロホルムから再結晶して、 1ー(クロロメチル)ー1Hーピラゾール塩酸塩2.66gを得た。

82

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 5. 91 (2H, s), 6. 3 8 (1H, t), 7. 61-7. 68 (2H, m)

### 参考製造例2-1

3-i-プロピルー1H-ピラゾール

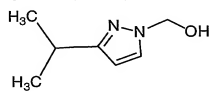
10 窒素雰囲気下、イソプロピルメチルケトン17.23g及びギ酸メチル12. 01gの混合物を 0℃に冷却し、該混合物にテトラヒドロフラン200m1に溶 解した t - ブトキシカリウム22. 44gを1時間かけて加えた。この間、該混 合物の温度は20℃以下に保たれた。その後、反応混合物を30℃で5時間攪拌 した。室温まで冷却した反応混合物にジエチルエーテル200m1を加えた結果、 固体をが生成した。 その固体をろ過により集め、ジエチルエーテル20m1で洗 15 浄した。得られた固体を減圧下乾燥させることで、1-ヒドロキシ-4-メチル -1-ペンテン-3-オンカリウム塩14.14gを得た。1-ヒドロキシ-4, 4-ジメチル-1-ペンテン-3-オンカリウム塩14.14gをエタノール9 0m1に懸濁した。 該懸濁液にヒドラジン・一水和物 5. 11gを加え、7時間 加熱還流した。室温まで冷却した反応混合物に水30m1を加え、該混合液を3 20 0m1まで減圧下濃縮した。脳宿駅を酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸 マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィーに付し、3-i-プロピル-1H-ピラゾール6.83gを 得た。

25  $^{1}$ H-NMR (CD C  $^{1}$ <sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 1. 29 (6H, d), 3.

0.1-3.08 (1H, m), 6.10 (1H, s), 7.49 (1H, s)

### 参考製造例 2-2

3-i-プロピル-1H-ピラゾール-1-イルメタノール

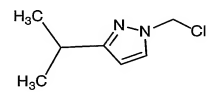


3-i-プロピルー1H-ピラゾール1.15g、パラホルムアルデヒド0.94g及びトリエチルアミン0.14gの混合物を130℃で7時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。その混合物をろ過した。ろ液を減圧下濃縮した。残渣にヘキサンを加えることによって結晶が生成した。該結晶を集めて、3-i-プロピルー1H-ピラゾールー1ーイルメタノール1.28gを得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC  $^{1}$ 3, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 24 (6H, d), 2...9 4-3. 02 (1H, m), 5. 48 (2H, s), 6. 10 (1H, d), 7. 4 7 (1H, d)

### 15 参考製造例 2-3

3-i-プロピル-1-(クロロメチル)-1 H-ピラゾール塩酸塩 HCl



3-i-プロピルー1H-ピラゾールー1-イルメタノール1. 28gをジクロロメタン20m1に溶解した。該溶液に塩化チオニル2m1を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮して、3-i-プロピルー1-(クロロメチル)-1H-ピラゾール塩酸塩1. 58gを得た。

### 参考製造例 3-1

20

3-t-ブチル-1H-ピラゾール

84

$$H_3C$$
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 

5

10

ピナコロン50.00g及びギ酸メチル42.00gの混合物を窒素雰囲気下 0℃に冷却し、該混合物にtーブトキシカリウム56.00gを3時間かけて加 えた。この間、該混合物の温度は20℃以下に保たれた。反応混合物を30℃で 5時間攪拌した。室温まで冷却した反応混合物にジエチルエーテルを加えた結果、 固体が生成した。この固体をろ過により集め、減圧下乾燥することで、1-ヒド ロキシー4, 4-ジメチルー1-ペンテンー3-オンカリウム塩32.12gを 得た。1-ヒドロキシー4、4-ジメチル-1-ペンテン-3-オンカリウム塩 21. ·61gをエタノール150m1に懸濁した。該懸濁液にヒドラジン・一水 和物6.52gを加え、7時間加熱還流した。室温まで冷却した。反応混合物に 水50m1を加えた。該混合物を40m1まで減圧下濃縮した。濃縮液を酢酸工 チルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下 濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、3-t-ブチル -1H-ピラゾール 6.83gを得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC 13, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 34 (9H, s), 6. 1 1 (1H, d), 7. 47 (1H, d) 15

### 参考製造例3-2

3-t-ブチル-1H-ピラゾール-1-イルメタノール

$$H_3C$$
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 

3 - t -ブチルー1 H -ピラゾール1 . 2 8 g .パラホルムアルデヒド0 . 66g及びトリエチルアミン0.3gの混合物を130℃で7時間攪拌した。反応 20 混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。その混合物をろ過し た。ろ液を減圧下濃縮した。残渣にヘキサンを加えることにより結晶が生成した。 該結晶を集めて、3 - t - ブチル-1H-ピラゾール-1-イルメタノール1. 07gを得た。

25 $^{1}H-NMR$  (CDC 13, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 28 (9H, s), 5. 5

85

0 (2H, s), 6. 13 (1H, s), 7. 46 (1H, s)

### 参考製造例3-3

3-t-ブチル-1-(クロロメチル)-1 H-ピラゾール塩酸塩 HCl

$$H_3C$$
 $N$ 
 $N$ 
 $CI$ 
 $H_3C$ 

3-t-ブチルー1 Hーピラゾールー1-イルメタノール1. 0 7 gをジクロロメタン1 4 0 m 1 に溶解し、該溶液に塩化チオニル2 m 1 を加え、室温で一晩攪拌  $\dot{\nu}$  た。反応混合物を、減圧下濃縮し、3-t-ブチルー1-(クロロメチル)-1 Hーピラゾール塩酸塩1. 6 6 gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC 1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 6. 25 (2H, s), 6. 4 10 0 (1H, d), 7. 69 (1H, d)

### 参考製造例4-1

6. 6 - ジメチルー2, 4、5, 6 - テトラヒドロシクロペンタ[c]ピラゾール

2,2-ジメチルシクロペンタノン12.22g及びギ酸メチル6.01gの 混合物を窒素雰囲気下0℃に冷却し、該混合物にt-ブトキシカリウム6.74 gを1時間かけて加えた。この間、該混合物の温度は20℃以下に保たれた。そ の後、反応混合物を室温で18時間攪拌した。反応混合物にジエチルエーテルを 加えた結果、固体が生成した。その固体をろ過により集めた。得られた固体を減 圧下乾燥させることで、1-ヒドロキシメチレン-5,5-ジメチルシクロペン タノンカリウム塩9.94gを得た。1-ヒドロキシメチレン-5,5-ジメチ ルシクロペンタノンカリウム塩9.94gをエタノール80m1に懸濁した。該 懸濁液にヒドラジン・一水和物2.80gを加え、5時間加熱還流した。室温ま で冷却した反応混合物に水50m1を加えた。該混合液を40m1まで減圧下濃 縮した。濃縮液を酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、6, 6 – ジメチルー2, 4、5, 6 – テトラヒドロシクロペンタ[c]ピラゾール1. 6 8 g を得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 32 (6H, s), 2. 2 3-2. 28 (2H, t), 2. 60-2. 64 (2H, t), 7. 11 (1H, s)

### 参考製造例4-2

10  $\{6, 6-ジメチル-5, 6-ジヒドロシクロペンタ [c] ピラゾール-2 (4H) - イル}メタノール$ 

6,6-ジメチルー2,4、5,6-テトラヒドロシクロペンタ[c]ピラゾール1.68g、パラホルムアルデヒド0.41g及びトリエチルアミン0.2g の混合物を130℃で5時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。その混合物をろ過した。ろ液を減圧下濃縮た。得られた残渣にヘキサンを加えることにより、結晶が生成した。該結晶を集めて、 $\{6,6-3$  デルー5,6-ジヒドロシクロペンタ[c]ピラゾールー2(4H)ーイル $\{1,1,2\}$  メタノール0.31gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 1. 28 (6H, s), 2. 1 20 8 (2H, t), 2. 59 (2H, t), 5. 44 (2H, s), 7. 13 (1H, s)

# 参考製造例4-3

15

1-(クロロメチル)-6,6-ジメチル-5,6-ジヒドロシクロペンタ[c] 25 ピラゾール塩酸塩

87

(6,6-i)メチルー5、6-iビドロシクロペンタ [c] ピラゾールー2(4 H)ーイル)メタノール 0.31 g をジクロロメタン 5 m 1 に溶解した。該溶液に塩化チオニル 1 m 1 を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮して、1-(0) クロロメチル)-60、6-i メチルー5、6-i ビラゾール塩酸塩 0.58 g を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 1. 46 (6H, s), 2. 3 (2H, t), 2. 73 (2H, t), 6. 18 (2H, s), 7. 45 (1H, s)

10 参考製造例 5-1

5

15

20

3 - (トリフルオロメチル) - 1 H - ピラゾール - 1 - イルメタノール

3-(トリフルオロメチル) -1H-ピラゾール4.08g、パラホルムアルデヒド2.00g及びトリエチルアミン1m1の混合物を<math>80℃で5時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。その混合物をろ過した。ろ液を減圧下濃縮した。残渣にヘキサンを加えることにより結晶が生成した。該結晶を集めて、3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール-1-イルメタノール4.31gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $^{1}$ 3, TMS,  $\delta$  (ppm)): 4. 73 (1H, br. s), 5. 58 (2H, s), 6. 58 (1H, s), 7. 66 (1H, s)

参考製造例5-2

1-(クロロメチル)-3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール

3 - (トリフルオロメチル) - 1 H - ピラゾール - 1 - イルメタノール 1. 33gをジクロロメタン40m1に溶解した。該溶液に塩化チオニル2.7m1を 加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、1-(クロロメチル) -3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール1. 44gを得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 88 (2H, s), 6. 6 5 2 (1H, d), 7. 68 (1H, d)

### 参考製造例6-1

1-(ヒドロキシメチル)-3-ホルミル-1H-ピラゾール

- 10 3-ホルミル-1H-ピラゾール0.96g、パラホルムアルデヒド0.60g及びトリエチルアミン 0. 3 m 1 の混合物を 1 0 0 ℃で 5 時間攪拌した。反応 混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。その混合物をろ過し た後、ろ液を減圧下濃縮し、1-(ヒドロキシメチル)-3-ホルミル-1H-ピラゾール1.21gを得た。本粗生成物を精製することなく次工程に供した。
- 15  $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 63 (2H, s), 6. 8 4 (1H, d), 7. 67 (1H, d), 9. 96 (1H, s)

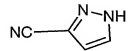
### 参考製造例 6 - 2

1- (クロロメチル) - 3-ホルミル-1H-ピラゾール塩酸塩

- 20 1 - (ヒドロキシメチル) - 3 - ホルミル- 1 H - ピラゾール 1. 2 1 g をジクロロメタン50m1に溶解した。該溶液に塩化チオニル2.4m1を加え、室 温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、1-(クロロメチル)-3-ホ ルミルー1Hーピラゾール塩酸塩1.57gを得た。
- $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 92 (2H, s), 6. 8 8 (1H, s), 7. 67 (1H, s), 10. 00 (1H, s) 25

#### 参考製造例7-1

3-シアノ-1H-ピラゾール

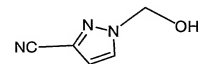


3 - ホルミル-1H-ピラゾール2. 18gをピリジン12m1に溶解し、該溶液にヒドロキシルアミン塩酸塩1. 58gを加え、室温で5時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮した。残渣に無水酢酸30m1を加え、100℃で5時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、減圧下濃縮した。残渣にエタノール30mlを加え、該混合物を100℃で3時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、3-シアノ-1H-ピラゾール0.86gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 6. 79 (1H, d), 7. 7 5 (1H, d)

### 参考製造例7-2

15 1- (ヒドロキシメチル) -3-シアノ-1H-ピラゾール

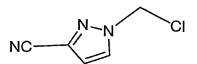


3-シアノ-1H-ピラゾール0. 86g及びパラホルムアルデヒド0.55gの混合物を130℃で7時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。その混合物をろ過した後、ろ液を減圧下濃縮し、1-(ヒドロキシメチル)-3-シアノ-1H-ピラゾール0.89gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO- $d_6$ , TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 54 (2H, s), 6. 70 (1H, d), 7. 72 (1H, d)

### 参考製造例7-3

3-シアノ-1-(クロロメチル)-1H-ピラゾール

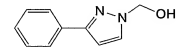


1-(ヒドロキシメチル)-3-シアノ-1H-ピラゾール 0.89gをジクロロメタン30mlに溶解した。該溶液に塩化チオニル <math>1.6mlを加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、3-シアノ-1-(クロロメチル)-1H-ピラゾール 1.00gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 5. 87 (2H, s), 6. 7 6 (1H, s), 7. 72 (1H, s)

### 参考製造例8-1

3-フェニルー1H-ピラゾールー1-イルメタノール



<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 5. 56 (2H, s), 6. 5 8 (1H, d), 7. 31-7. 42 (3H, m), 7. 59 (1H, d), 7. 7 6-7. 79 (2H, m)

#### 参考製造例8-2

1 - (クロロメチル) - 3 - フェニル - 1 H - ピラゾール塩酸塩 HCl

25

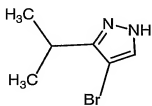
3-フェニル-1H-ピラゾールー1-イルメタノール1.74gをジクロロメタン50m1に溶解した。該溶液に塩化チオニル3.4m1を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣にヘキサン及びクロロホルムを加えることにより結晶が生成した。この結晶を集めて、<math>1-(クロロメチル)-3-フェニル-1H-ピラゾール塩酸塩2.01gを得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 6. 15 (2H, s), 6. 7

6 (1H, d), 7. 39-7. 49 (3H, m), 7. 76 (1H, d), 7. 9 0-7. 94 (2H, m)

### 参考製造例 9-1

5 4-ブロモー3-i-プロピルー1H-ピラゾール



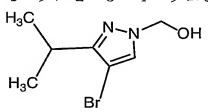
3-i-プロピル-1H-ピラゾール1.10gを水20ml に懸濁させた後、ここに50%水酸化ナトリウム水溶液1.6gを加えた。該混合物を<math>0℃に冷却し、該混合物に臭素1.76gを加え、室温で<math>5時間攪拌した。反応混合物を酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、4-ブロモ-3-i-プロピル-1H-ピラゾール $1.88gを得た。 <math>^1H-NMR(CDC1_3,TMS,\delta(ppm)): 1.31(6H,d),3.07-3.18(1H,m),7.49(1H,s)$ 

### 15 参考製造例 9 - 2

10

20

4-ブロモ-3-i-プロピル-1H-ピラゾール-1-イルメタノール



4-プロモー3-i-プロピルー1H-ピラゾール1.88g、パラホルムアルデヒド0.60g及びトリエチルアミン0.10gの混合物を130℃で5時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。この混合物をろ過した後、ろ液を減圧下濃縮し、4-プロモー3-i-プロピルー1H-ピラゾールー1-イルメタノール1.29gを得た。  $^{1}$ H-NMR(CDC $1_3$ 、TMS、 $\delta$  (ppm)): 1.26 (6H、d)、3.

'H-NMR (CDC13、TMS、δ (ppm)): 1.26 (6H, d)、3. 02-3.11 (1H, m)、5.43 (2H, s)、7.54 (1H, s) 参考製造例9-3

4 ー ブロモー 3 ー i ー プロピルー 1 ー (クロロメチル) ー 1 H ー ピラゾール 塩酸塩

4-ブロモー3-i-プロピルー1H-ピラゾールー1-イルメタノール1. 29gをジクロロメタン20m1に溶解し、該溶液に塩化チオニル2m1を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、4-ブロモー3-i-プロピルー1-(クロロメチル)-1H-ピラゾール塩酸塩1. 28gを得た。  $^{1}$ H-NMR(CDC $1_3$ 、TMS、 $\delta$  (ppm)): 1. 29 (6H、d)、2. 9 9-3. 10 (1H、m)、5. 75 (2H、s)、7. 54 (1H、s)

参考製造例10-1

´4 ーブロモー3-t-ブチル-1 H-ピラゾール

$$H_3C$$
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 

参考製造例10-2

93

4-ブロモ-3-t-ブチル-1H-ピラゾール-1-イルメタノール

$$H_3C$$
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 

4-プロモー3-tーブチルー1Hーピラゾール3.14g、パラホルムアルデヒド0.93g及びトリエチルアミン0.11gの混合物を130℃で7時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。その混合物をろ過した。ろ液を減圧下濃縮して得られた残渣にヘキサンを加えた結果、結晶が生じた。その結晶を集めることにより、4-プロモ-3-t-プチル-1H-ピラゾール-1-イルメタノール3.79gを得た。

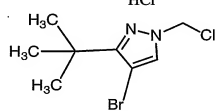
 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 37 (9H, s), 5. 4 0 (2H, s), 7. 55 (1H, s)

10

5

参考製造例10-3

4-ブロモ-3-t-ブチル-1-(クロロメチル)-1 H-ピラゾール塩酸塩 HCl



4-ブロモ-3-t-ブチル-1H-ピラゾール-1-メタノール3.79gをジクロロメタン45m1に溶解した。該溶液に塩化チオニル3.4m1を加え、

室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮した。生じた固体をヘキサンとクロロホルムとの混合物で洗浄して、4-プロモー3-t-プチルー1-(クロロメチル) -1H-ピラゾール塩酸塩3. 69gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 40 (9H, s), 5. 7 6 (2H, s), 7. 56 (1H, s)

20

15

参考製造例11-1

3-t-ブチル-4-クロロ-1H-ピラゾール

$$H_3C$$
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 
 $CI$ 

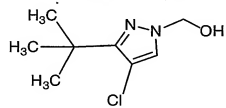
3-t-ブチル-1H-ピラゾール1.42gをクロロホルム230m1に溶解した。該溶液にN-クロロコハク酸イミド1.55gを加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、<math>3-t-ブチル-4-クロロ-1H-ピラゾール0.62を得た。

5

10

### 参考製造例11-2

3-t-ブチル-4-クロロ-1H-ピラゾール-1-イルメタノール



3-t-ブチルー4-クロロー1H-ピラゾール O.62g、パラホルムアルデヒド O.24g及びトリエチルアミン O.10gの混合物を <math>130  $\mathbb{C}$ で7時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。その混合物をろ過した。ろ液を減圧下濃縮して得られた残渣にヘキサンを加えた結果、結晶が生成した。その結晶を集めることにより、3-t-ブチルー4-クロロー1H-ピラゾール-1-イルメタノール O.82gを得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 38 (9H, s), 5. 3 15 9 (2H, s), 7. 51 (1H, s)

### 参考製造例11-3

3-t-ブチルー4-クロロー1-(クロロメチル) -1 H-ピラゾール塩酸塩 HCI

$$H_3C$$
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 
 $CI$ 

5

15

3-t-ブチルー4-クロロー1 H-4-クロローピラゾールー1-イルメタノール0.82 g をジクロロメタン45 m 1 に溶解した。、該溶液に塩化チオニル3.4 m 1 を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、3-t-ブチルー4-クロロー1-(クロロメチル)-1 H-ピラゾール塩酸塩0.98 g を得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 39 (9H, s), 5. 7 5 (2H, s), 7. 52 (1H, s)

### 参考製造例12-1

10 4-ブロモー3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール

3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール3.50gを水45ml に懸濁させた後、ここに50%水酸化ナトリウム水溶液3.2gを加えた。該混合物を0℃に冷却し、該混合物に臭素3.20gを加え、室温で7時間攪拌した。反応混合物を酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣にヘキサンを加えた結果、結晶が生成した。その結晶を集めて、<math>4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール3.38gを得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 7. 72 (1H, s)

### 20 参考製造例 1 2 - 2

4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール-1-イルメタノール

4-プロモー3-(トリフルオロメチル)-1 Hーピラゾール3. 38 g及びパラホルムアルデヒド0. 66 gの混合物を140℃で5 時間攪拌した。反応混

合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。その混合物をろ過した。 ろ液を減圧下濃縮して得られた残渣にヘキサンを加えた結果、結晶が生成した。 その結晶を集めて、4-ブロモ-3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール-1-イルメタノール3. 28gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 5. 52 (2H, s), 7. 7 1 (1H, s)

### 参考製造例12-3

4-ブロモ-1-(クロロメチル)-3-(トリフルオロメチル)-1 H-ピラ 10 ゾール

4-ブロモー3-(トリフルオロメチル)-1 H-ピラゾール-1-イルメタノール3. 28 g をジクロロメタン40 m1 に溶解した。該溶液に塩化チオニル2. 9 m1 を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮した。生じた固体をヘキサンとクロロホルムとの混合物で洗浄して、4-ブロモー1-(クロロメチル)-3-(トリフルオロメチル)-1 H-ピラゾール3. 33 g を得た。 $^1$  H-NMR(CDC  $1_3$ 、TMS、 $\delta$  (ppm)): 5. 82 (2H、s)、7. 7 4 (1H、s)

### 参考製造例13

15

1-(クロロメチル)-3, 5-ジメチルピラゾール塩酸塩 HCI

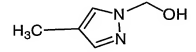
3, 5-ジメチル-1H-ピラゾール-1-イルメタノール0. 63gをジクロロメタン25m1に溶解した。該溶液に塩化チオニル1.2m1を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、1-(クロロメチル)-3, 5-

ジメチルピラゾール塩酸塩0.93gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $^{1}$ 3, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 49 (3H, s), 2. 5 0 (3H, s), 6. 20 (3H, s)

5 参考製造例14-1

4-メチル-1H-ピラゾール-1-イルメタノール



4-メチルー1 H-ピラゾール1. 93g、パラホルムアルデヒド0. 97g 及びトリエチルアミン0. 4m1 の混合物を130  $\mathbb C$  で 5 時間攪拌した。 反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。その混合物をろ過した。

10 ろ液を減圧下濃縮して得られた残渣にヘキサンを加えた結果、結晶が生成した。 その結晶を集めることにより、4-メチル-1H-ピラゾーノレ-1-イルメタノール1. 72gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 2. 08 (3H, s), 5. 4 3 (2H, s), 7. 36 (2H, s)

15

20

参考製造例14-2

1- (クロロメチル) - 4-メチル-1H-ピラゾール塩酸塩 HCl

4-メチル-1 H-ピラゾール-1-イルメタノール1. 1 2 g をジクロロメタン50 m 1 に溶解した。該溶液に塩化チオニル3. 4 m 1 を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、<math>1-(クロロメチル) -4-メチル-1 H-ピラゾール塩酸塩1. 6 1 g を得た。

参考製造例15-1

4-クロロー1H-ピラゾールー1-イルメタノール

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 45 (2H, s), 7. 4 9 (1H, s), 7. 60 (1H, s)

#### 10 参考製造例 1 5 - 2

5

15

4-クロロ-1-(クロロメチル)-1 H-ピラゾール塩酸塩 HCl

4-クロロー1 H - ピラゾールー1 - イルメタノール2. 73 g をジクロロメタン20 m 1 に溶解した。該溶液に塩化チオニル4. 4 m 1 を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、4-クロロー1-(クロロメチル)-1 H - ピラゾール塩酸塩2. 90 g を得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 81 (2H, s), 7. 5 3 (1H, s), 7. 60 (1H, s)

### 参考製造例16-1

20 4-ブロモー1H-ピラゾール-1-イルメタノール

4ーブロモー1 Hーピラゾール 2. 9 4 g、パラホルムアルデヒド 0. 6 6 g 及びトリエチルアミン 0. 3 m 1 の混合物を 1 3 0  $\mathbb{C}$  で 4 時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。この混合物をろ過した。

ろ液を減圧下濃縮して得られた残渣にヘキサンを加えた結果、結晶が生成した。 その結晶を集めることにより、4-プロモ-1H-ピラゾール-1-イルメタノール2. 97gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 5. 46 (2H, s), 7. 5 3 (1H, s), 7. 63 (1H, s)

### 参考製造例16-2

4ーブロモー1ー(クロロメチル)-1H-ピラゾール塩酸塩 HCl

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 83 (2H, s), 7. 5. 7. (1H, s), 7. 63 (1H, s)

15

### 参考製造例17-1

4-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール

上記化合物はTetrahedron Letters 1829(1996)に記載の方法にて製 20 造した。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 7. 85 (2H, s)

### 参考製造例17-2

4- (トリフルオロメチル) ピラゾール-1-イル-1H-メタノール

5 60gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 58 (2H, s), 7. 7 (1H, s), 7. 90 (1H, s)

### 参考製造例17-3

10 1- (クロロメチル) -4- (トリフルオロメチル) -1H-ピラゾール

$$F_3C$$

4-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール-1-イルメタノール0.60 gをジクロロメタン<math>10m1に溶解し、該溶液に塩化チオニル1m1を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、1-(クロロメチル)-4-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール0.60 gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC  $1_3$ , TMS, δ (ppm)): 5. 89 (2H, s), 7. 8 0 (1H, s), 7. 91 (1H, s)

### 参考製造例18-1

4-メトキシカルボニル-1H-ピラゾール

3, 3-iジメトキシプロピオン酸メチル44. 45g及びギ酸メチル45m1 をジメトキシエタン180m1に溶解し、窒素雰囲気下、該溶液に60%水素化ナトリウム12. 8gを、その間、該溶液の温度を40%50%6に戻ちながらを加えた。さらに該混合物を室温で18時間攪拌した。反応混合物にジエチルエーテル180m1を加えた結果、固体が生成した。その固体をろ過により集め、ジ

エチルエーテル60m1で洗浄した。得られた固体を減圧下、一晩乾燥し、2-(ジメトキシメチル)-3-ヒドロキシーアクリル酸メチルナトリウム塩49.41gを得た。2-(ジメトキシメチル)-3-ヒドロキシアクリル酸メチルナトリウム塩9.91gをエタノール100m1に懸濁した。該懸濁液にヒドラジン・一水和物2.50gを加え、室温で3時間、80℃で1時間攪拌した。室温まで冷却した反応混合液に、水100m1を加えた。該混合液を減圧下100mlまで濃縮した。濃縮物を酢酸エチルで抽出した。有機層を、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、ろ過し、減圧下濃縮した。残渣を酢酸エチルに溶解し、この溶液に活性炭を加え、一晩攪拌した。この懸濁液をろ過し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をヘキサン一酢酸エチルから再結晶し、4-メトキシカルボニル-1H-ピラゾール1.40gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 3. 74 (3H, s), 8. 08 (2H, s), 13. 43 (1H, s)

### 15 参考製造例 1 8 - 2

5

10

20

1- (ヒドロキシメチル) -4-メトキシカルボニル-1H-ピラゾール

$$H_3CO_2C$$
  $N$   $OH$ 

4-メトキシカルボニルー1H-ピラゾール1. 40g、パラホルムアルデヒド0. 37g及びトリエチルアミン0. 11gの混合物を130℃で1時間攪拌した。この混合物にパラホルムアルデヒド0. 74g及びトリエチルアミン2m 1を追加し、130℃で2時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、アセトンを加えた。この混合物をろ過した後、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1-(ヒドロキシメチル)-4-メトキシカルボニル-1H-ピラゾール1. 38gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 3. 84 (3H, s), 5. 5 3 (2H, s), 7. 96 (1H, s), 8. 08 (1H, s)

### 参考製造例18-3

1- (クロロメチル) - 4-メトキシカルボニル-1H-ピラゾール

$$H_3CO_2C$$

1-(ヒドロキシメチル)-4-メトキシカルボニル-1H-ピラゾール 1. 38gをジクロロメタン10mlに溶解し、該溶液に塩化チオニル1mlを加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、<math>1-(クロロメチル)-4-メトキシカルボニル-1H-ピラゾール1.59gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 3. 85 (3H, s), 5. 8 5 (2H, s), 7. 98 (1H, s), 8. 10 (1H, s)

### 参考製造例19-1

3-(トリフルオロメチル)-4-エトキシカルボニル-1H-ピラゾール 2. 08 g 及びパラホルムアルデヒド 0. 66 g の混合物を150  $\mathbb{C}$ で4時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、アセトンを加えた。この混合物をろ過した後、ろ液を減圧下濃縮し、1-(ヒドロキシメチル)-3-(トリフルオロメチル) -4-エトキシカルボニル-1H-ピラゾール 2. 23 g を得た。  $^{1}$ H-NMR(CDC  $1_{3}$ 、TMS、 $\delta$  (p pm)): 1. 34 <math>(3 H, t)、4. 30 <math>(2 H, q)、5. 58 <math>(2 H, s)、8. 21 <math>(1 H, s)

### 参考製造例19-2

20 1-(クロロメチル)-3-(トリフルオロメチル)-4-エトキシカルボニル -1H-ピラゾール

1-(ヒドロキシメチル)-3-(トリフルオロメチル)-4-エトキシカル

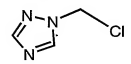
103

ボニルー1Hーピラゾール2. 23gをジクロロメタン30m1に溶解し、該溶液に塩化チオニル1. 4m1を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、1-(クロロメチル)-3-(トリフルオロメチル)-4-エトキシカルボニル-1H-ピラゾール2. 38gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $^{1}$ 3, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 31 (3H, t), 4. 3 1 (2H, q), 5. 85 (2H, s), 8. 20 (1H, s)

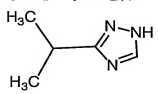
### 参考製造例20

1-クロロメチルー1 Hー1 , 2 , 4-トリアゾール塩酸塩 HCl



# 参考製造例21-1

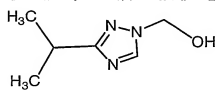
 $3 - i - \mathcal{I} \cup \mathcal{I} \cup$ 



上記化合物は特開平6-87839号に記載の方法に準じて製造した。  $^{1}$ H-NMR (CDC $1_{3}$ 、TMS、 $\delta$  (ppm)): 1. 39 (6H、d)、3. 1 4-3. 74 (1H、m)、7. 99 (1H、s)

### 20 参考製造例 2 1 - 2

 $3 - i - \mathcal{I} - \mathcal{I} - \mathcal{I} + \mathcal{I} +$ 



 $3-i-\mathcal{I}$ ロピルー1H-1, 2, 4-トリアゾール1. 15g、パラホルムアルデヒド0. 94g及びトリエチルアミン0. 14gの混合物を150℃で5時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、アセトンを加えた。この混合物をろ過した。ろ液を減圧下濃縮した。得られた残渣にヘキサンを加えた結果、結晶が生成した。結晶を集めることにより、 $3-i-\mathcal{I}$ ロピルー1H-トリアゾールー $1-\mathcal{I}$ 1ルメタノール11. 28g8

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 32 (6H, d), 3. 0 4-3. 12 (1H, m), 5. 54 (2H, s), 8. 14 (1H, s)

### 10 参考製造例 2 1 - 3

5

15

1- (クロロメチル) -3-i-プロピル-1H-1, 2, 4-トリアゾール塩酸塩

3-i-プロピルー1H-1, 2, 4-トリアゾール1-イルメタノール1. 28gをジクロロメタン20m1に溶解し、該溶液に塩化チオニル2m1を加え、室温で8時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮した。残渣にジエチルエーテルを加えた結果、結晶が生成した。その結晶を集めることにより、1-(クロロメチル)-3-i-プロピル-1H-1, 2, 4-トリアゾール塩酸塩1. 58gを得た。

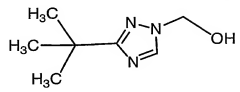
### 20 参考製造例 2 2-1

 $3 - t - \vec{j} + \vec{j} +$ 

$$H_3C$$
 $H_3C$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 

上記化合物は特開平 6-87839号に記載の方法にて製造した。  $^{1}$  H-NMR (CDC  $1_{3}$ 、TMS、 $\delta$  (ppm)): 1.45 (9H、s)、8.2 5 (1H、s)

参考製造例22-2



3-t-7チルー1H-1, 2, 4-トリアゾール3. 76g、パラホルムアルデヒド1. 00g及びトリエチルアミン0. 3m1の混合物を150℃で5時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、アセトンを加えた。この混合物をろ過した。ろ液を減圧下濃縮した。残渣にヘキサンを加えた結果、結晶が生成した。その結晶を集めることにより、3-t-7チルー1H-トリアゾールー1-イルメタノール1. 38gを得た。

10 <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 1. 37 (9H, s), 1. 8, 1 (1H, br. s), 5. 55 (2H, s), 8. 16 (1H, s)

参考製造例22-3

3-t-ブチルー1-(クロロメチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール塩酸

15 塩

20

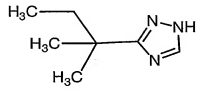
5

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 36 (9H, s), 5. 8 3 (2H, s), 8. 17 (1H, s)

参考製造例 2 3 - 1

106

3-(1,1-ジメチルプロピル)-1H-1,2,4-トリアゾール



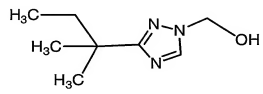
上記化合物は特開平6-87839号に記載の方法に準じて製造した。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>、TMS、δ (ppm)): 0.77 (3H、t)、1.4
0 (6H、s) 1.74 (2H、q)、7.98 (1H、s)

5

### 参考製造例23-2

3-(1, 1-i)メチルプロピル)-1 H-1, 2, 4-トリアゾール1-イル メタノール



3-(1,1-i)メチルプロピル)-1H-1,2,4-iリアゾール0.8 6g、パラホルムアルデヒド0.37g及びトリエチルアミン0.63gの混合物を150℃で5時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。この混合物をろ過した。ろ液を減圧下濃縮し、3-(1,1-i)メチルプロピル)-1H-iトリアゾール-1-iルメタノール1.10gを得た。

15 'H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 0. 73 (3H, t), 1. 3 3 (6H, s), 1. 71 (2H, q), 5. 54 (2H, s), 8. 16 (1H, s)

### 参考製造例23-3

20 1- (クロロメチル) -3- (1, 1-ジメチルプロピル) -1H-1, 2, 4 -トリアゾール塩酸塩

PCT/JP2005/000555

3-(1, 1-ジメチルプロピル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール1-イルメタノール1. <math>10gをジクロロメタン18m1に溶解した。該溶液に塩化チオニル1. 8m1を加え、室温で8時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、1-(クロロメチル)-3-(1, 1-ジメチルプロピル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール塩酸塩<math>1.47gを得た。

#### 参考製造例24-1

5

5-ブロモー3-t-ブチルー1H-1, 2, 4-トリアゾール

3-t-ブチルー1H-1, 2, 4-トリアゾール2. 51g、水35m1及び50%水酸化ナトリウム2. 5m1の混合物を0  $^{\circ}$   $^{\circ}$  に冷却し、ここに臭素3. 5g を加えた。室温で3 時間攪拌した。反応混合物を酢酸エチルで抽出し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をヘキサンから再結晶し、5- ブロモー3-t-ブチルー1H-1, 2, 4-トリアゾール3. 80g を得た。  $^{1}H-NMR$ ( $CDC1_3$ 、TMS、 $\delta$  (ppm)): 1. 41 (9H、s)、11. 60 (1H、br. s)

## 参考製造例24-2

5- ブロモー3-t- ブチルー1H-1 , 2 , 4- トリアゾール1- イルメタノール

$$H_3C$$
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 

5-ブロモー3-t-ブチルー1H-1, 2, 4-トリアゾール3. 45g、パラホルムアルデヒド0. 61g及びトリエチルアミン0. 17gの混合物を1

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 1. 34 (9H, s), 5. 5 5 (2H, s)

## 参考製造例24-3

5 - ブロモ-3 - t - ブチル-1 - (クロロメチル) - 1 H - 1, 2, 4 - トリ 10 アゾール塩酸塩

$$H_3C$$
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 

5-プロモー3-t-プチルー1H-1, 2, 4-トリアゾール1-イルメタノール2. 88 g をジクロロメタン100 m 1 に溶解し、該溶液に塩化チオニル4. 2 m 1 を加え、室温で3 時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮した。残渣にクロロホルムを加え、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮し、5-プロモー3-t-プチルー1-(クロロメチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール塩酸塩2. 0 3 g を得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 1. 35 (9H, s), 5. 7 9 (2H, s)

## 20 参考製造例 25-1

15

25

3 - (h) = (h) =

ヒドラジン一水和物 4. 7 6 gをエタノール 1 6 0 m 1 に溶解し、0  $^{\circ}$  に冷却した。ここに 2, 2 - トリフルオロ酢酸エチル 1 4. 2 1 gを 3 0 分間かけて滴下し、0  $^{\circ}$  で 1 時間攪拌した。反応混合物にホルムアミジン酢酸塩 9. 8 9 gを加え、室温で 3 0 分間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮した。残渣に酢酸

200m1を加え、100でで5時間攪拌した。室温まで冷却した反応混合物を減圧下濃縮した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、pH6とした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をヘキサンから再結晶し、3-(トリフルオロメチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール5. 44gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $l_{3}$ , TMS,  $\delta$  (ppm)): 8. 45 (1H, s), 12. 47 (1H, br. s)

## 参考製造例 2 5-2

10 3 - (トリフルオロメチル) - 1 H - 1 , 2 , 4 - トリアゾール 1 - イルメタノ ール

3- (トリフルオロメチル) -1 H-1, 2, 4- トリアゾール 2. 7 4 g 、パラホルムアルデヒド 1. 2 0 g の混合物を1 5 0  $\mathbb C$   $\mathbb C$  5 時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加え、この混合物をろ過した。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $^{1}$ 3, TMS,  $\delta$  (ppm)): 4. 04 (1H, t), 5. 6 7 (2H, d), 8. 37 (1H, s)

20

5

## 参考製造例25-3

1-(クロロメチル)-3-(トリフルオロメチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール

3-(トリフルオロメチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール1-イルメタ 25 ノール1.52gをジクロロメタン50mlに溶解し、該溶液に塩化チオニル2. 7mlを加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、1-(クロロ メチル)-3-(トリフルオロメチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール1. 36 gを得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 92 (2H, s), 8. 4 4 (1H, s)

5

参考製造例26-1

3-(ペンタフルオロエチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール

$$C_2F_5$$

ヒドラジン一水和物1.25gをエタノール45m1に溶解し、0℃に冷却した。該溶液に、2,2,3,3,3ーペンタフルオロプロピオン酸エチル5.3 8gを15分間かけて滴下し、0℃で1時間攪拌した。反応混合物にホルムアミジン酢酸塩2.61gを加え、室温で30分間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮した。残渣に酢酸50m1を加え、この混合物を100℃で5時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、約pH6とした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、3ーペンタフルオロエチルー1H−1,2,4ートリアゾール2.98gを得た。
「H−NMR(CDC13、TMS、δ (ppm)):8.47 (1H、s)、12.39 (1H、br.s)

20 参考製造例 26-2

3-(ペンタフルオロエチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール<math>1-イルメタノール

$$C_2F_5$$
 OH

3-(ペンタフルオロエチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール1. 45g 及びパラホルムアルデヒド0. 46gの混合物を150℃で5時間攪拌した。反 25 応混合物を室温まで冷却後、アセトンを加えた。この混合物をろ過した。ろ液を 濃縮した。残渣にヘキサンを加えた結果、結晶が生成した。その結晶を集めて、 3-(ペンタフルオロエチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール1-イルメタ

111

ノール1. 52gを得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 69 (2H, s), 8. 4 1 (1H, s)

5 参考製造例 26-3

1-(クロロメチル)-3-(ペンタフルオロエチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール

$$C_2F_5$$

3-(ペンタフルオロエチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール1-イルメタノール1.52gをジクロロメタン50m1に溶解し、該溶液に塩化チオニル10 2.7m1を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、1-(クロロメチル)-3-(ペンタフルオロエチル)-1H-1, 2, 4-トリアゾール1.36gを得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 93 (2H, s), 8. 4 4 (1H, s)

15

参考製造例27-1

3- (ペンタフルオロエチル) -1H-ピラゾール-1-イルメタノール

$$C_2F_5$$
 OH

3-(ペンタフルオロエチル)-1H-ピラゾール1.86g、パラホルムアルデヒド0.60gの混合物を<math>130℃で5時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、アセトンを加えた。この混合物をろ過した。ろ液を減圧下濃縮し、3-(ペンタフルオロエチル)-1H-ピラゾール-1-イルメタノール1.98gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 4. 54 (1H, br. s), 5. 58 (2H, d), 6. 60 (1H, d), 7. 68 (1H, d)

25

20

参考製造例27-2

1- (クロロメチル) - 3 - (ペンタフルオロエチル) - 1 H - ピラゾール

$$F_3C$$

3-(ペンタフルオロエチル)-1H-ピラゾール-1-イルメタノール1. 98gをジクロロメタン20mlに溶解した。該溶液に塩化チオニル1.5ml を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、 $1-(クロロメチル)-3-(ペンタフルオロエチル)-1H-ピラゾール2.01gを得た。 
「<math>H-NMR(CDC1_3,TMS,\delta(ppm)):5.89(2H,s),6.6$ 5(1H,d)、7.71(1H,d)

## 参考製造例28-1

5

15

10 4-ブロモー3-(ペンタフルオロエチル)-1H-ピラゾール

$$C_2F_5$$
Br

3-(ペンタフルオロエチル)-1H-ピラゾール9.30gを水90ml に懸濁し、この懸濁液に50%水酸化ナトリウム水溶液6.0gを加えた。該混合物を0℃に冷却し、該混合物に臭素8.79gを加え、室温で7時間攪拌した。反応混合物を酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、ろ過し、減圧下濃縮し、<math>4-プロモ-3-(ペンタフルオロエチル)-1H-ピラゾール13.72gを得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 7. 71 (1H, s)

## 参考製造例28-2

20 4- ブロモー3- (ペンタフルオロエチル) -1 H- ピラゾール-1- イルメタ

$$C_2F_5$$
 $N_N$ 
OH
 $C_2F_5$ 

4-ブロモー3-(ペンタフルオロエチル)-1 Hーピラゾール13. 72 g 及びパラホルムアルデヒド3. 00 g の混合物を130  $\mathbb C$  で 5 時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、アセトンを加えた。この混合物をろ過した後、ろ液を減圧下濃縮した。残渣にヘキサンを加えた結果、結晶が生成した。この結晶を集めて、4-ブロモー3-(ペンタフルオロエチル)-1 Hーピラゾール-1-イルメタノール7. 69 g を得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $1_{3}$ , TMS,  $\delta$  (ppm)): 3. 53 (1H, br. s), 5. 54 (2H, s), 7. 73 (1H, s)

## 10 参考製造例 28-3

5

15

20

25

4-ブロモー1-(クロロメチル)-3-(ペンタフルオロエチル)-1 H-ピラゾール

$$C_2F_5$$
 $N$ 
 $N$ 
 $CI$ 
 $Br$ 

4-プロモー3-(ペンタフルオロエチル)-1 H-ピラゾール-1 - イルメタノール6. 49 g をジクロロメタン60 m1 に溶解した。該溶液に塩化チオニル3. 2 m1 を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、4-プロモ-1-(クロロメチル)-3-(ペンタフルオロエチル)-1 H-ピラゾール6. 84 g を得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 82 (2H, s), 7. 7 5 (1H, s)

## 参考製造例29-1

4-(トリフルオロメチル)-1H-イミダゾール-1-イルメタノール

114

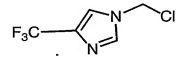
 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 39 (2H, d), 7. 4 4 (1H, s), 7. 61 (1H, s)

5

## 参考製造例29-2

1- (クロロメチル) -4- (トリフルオロメチル) -1H-イミダゾール塩酸塩

**HCl** 



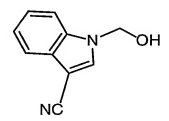
4-(トリフルオロメチル)-1 H- T = = Y =

15

20

## 参考製造例30-1

3-シアノ-1H-インドール-1-イルメタノール



3-シアノ-1 H-インドール1. 42g、パラホルムアルデヒド0. 60g 及びトリエチルアミン0. 1gの混合物を130  $\mathbb{C}$ で1時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。この混合物をろ過した。ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、3-シアノ-1 H-インドール-1-イルメタノール1. 69g を得た。

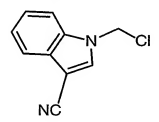
 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 3. 73 (1H, br. s),

115

5. 64 (2H, d), 7. 29-7. 39 (2H, m), 7. 56-7. 59 (1H, m), 7. 71-7. 75 (2H, m)

## 参考製造例30-2

5 1- (クロロメチル) -3-シアノ-1H-インドール

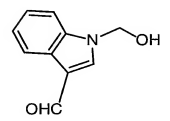


3-シアノ-1 Hーインドールー1ーイルメタノール1. 69 gをジクロロメタン $\dot{3}$ 0 m 1 に溶解した。該溶液に塩化チオニル1. 4 m 1 を加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、1 - (クロロメチル) - 3 - シアノー1 H - インドール1. 70 gを得た。

10 <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, TMS, δ (ppm)): 6. 44 (2H, s), 7.
 34-7. 48 (2H, m), 7. 64-7. 74 (1H, m), 7. 83 (1H, d), 8. 47 (1H, s)

#### 参考製造例31-1

15 3-ホルミルー1H-インドールー1-イルメタノール



20

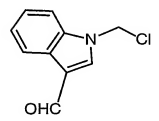
3-ホルミル-1Hーインドール 5. 81g、パラホルムアルデヒド 1. 80g及びトリエチルアミン 0. 40gの混合物を 120℃で 3時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。この混合物をろ過した後、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、3-ホルミル-1Hーインドール-1-イルメタノール 3. 08gを得た。  $^{1}$ H-NMR (DMSO-d  $_{6}$ 、TMS、 $\delta$  (ppm)): 5. 61 (2H、d)、6. 78 (1H、t)、7. 21-7. 34 (2H、m)、7. 49 (1H、d)、8.

116

08 (1H, d), 8. 34 (1H, s), 9. 94 (1H, s)

#### 参考製造例31-2

1-(クロロメチル)-3-ホルミル-1H-インドール



<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 5. 99 (2H, s), 7. 3 10 5-7. 52 (3H, m), 7. 81 (1H, s), 7. 83 (1H, d), 8. 3 2 (1H, d), 10. 05 (1H, s)

#### 参考製造例32-1

3-(トリフルオロアセチル)-1H-インドール-1-イルメタノール

3-(トリフルオロアセチル)-1H-インドール4.80g、パラホルムアルデヒド1.35g及びトリエチルアミン0.10gの混合物を130℃で2時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物にアセトンを加えた。この混合物をろ過した後、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した後、残渣にヘキサンを加えた結果、結晶が生成した。この結晶を集めて、3-(トリフルオロアセチル)-1H-インドール-1-イルメタノール5.36gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, TMS, δ (ppm)): 5. 71 (2H, d), 6. 92 (1H, t), 7. 36-7. 43 (2H, m), 7. 76 (1H, d), 8. 19 (1H, d), 8. 31 (1H, s)

### 5 参考製造例 3 2 - 2

1- (クロロメチル) -3- (トリフルオロアセチル) -1H-インドール

$$F_3C$$

3-(トリフルオロアセチル)-1Hーインドール-1-イルメタノール5. 36 gをジクロロメタン60 m 1 に溶解した。該溶液に塩化チオニル2. 5 m 1 を加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をヘキサンークロロホルムから結晶化し、1-(クロロメチル)-3-(トリフルオロアセチル)-1H-インドール3. 79 gを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 6. 00 (2H, s), 7. 3 0-7. 57 (3H, m), 8. 05 (1H, s), 8. 39-8. 41 (1H, m)

15

10

#### 参考製造例33-1

2-(4-メトキシベンジル)-4-チオシアナト-2H-ピラゾール-3-イルアミン

20 カリウムチオシアネート3.89gをメタノール40m1に懸濁させた。この 懸濁液に、窒素雰囲気下-78℃に冷却した。ここにメタノール40m1に溶解 した臭素1.76gを30分かけて滴下し、30分間攪拌した。次いで、メタノ ール10m1に溶解した2-(4-メトキシベンジル)-2H-ピラゾール-3-イルアミン2.03gを10分間かけて滴下し、-78℃で1時間、室温で8時 間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮した。残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、2-(4-メトキシベンジル)-4-チオシアナト-2H-ピラゾール-3-イルアミン1.54gを得た。

5 'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, TMS, δ (ppm)): 3. 72 (3H, s), 5. 07 (2H, s), 6. 37 (2H, b.s.), 6. 87 (2H, d), 7. 14 (2H, d), 7. 42 (1H, s)

### 参考製造例 3 3 - 2

10  $4-\{[5-アミノ-1-(4-メトキシベンジル)-1H-ピラゾール—4-イル]ジチオ\}-1-(4-メトキシベンジル)-1H-ピラゾール-5-アミン$ 

 $2-(4-\lambda)++シベンジル)-4-チオシアナト-2H-ピラゾール-3-イルアミン1.42gを10%水酸化ナトリウム水溶液20m1に加え、該混合物を2時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却した結果、結晶が生成した。この結晶をろ過により集めた。その結晶を水30m1で3回洗浄した。その結晶を減圧下乾燥し、<math>4-\{[5-アミノ-1-(4-\lambda)++シベンジル)-1H-ピラゾール-4-イル]ジチオ}-1-(4-\lambda)+シベンジル)-1H-ピラゾール-5-アミン1.27gを得た。$ 

20 'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, TMS, δ (ppm)): 3. 71 (6H, s), 5. 07 (4H, s), 5. 73 (4H, b.s.), 6. 83 (4H, d), 6. 98 (2 H, s), 7. 07 (4H, d)

#### 参考製造例 3 3 - 3

 $4-\{[5-アミノ-1-(4-メトキシベンジル)-1H-ピラゾール-4-イ$ 

ル]ジチオ}-1-(4-メトキシベンジル)-1H-ピラゾール-5-アミン1. 58gをN, N-ジメチルホルムアミド20m1溶解した。この溶液に氷冷下で水20m1、炭酸水素ナトリウム1. 42g及びハイドロサルファイトナトリウム2.93gを加えた。この混合物にトリクロロフルオロメタン5.28gを加え、室温で15時間攪拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、4-{[ジクロロフルオロメチル]チオ}-1-(4-メトキシベンジル)-1H-ピラゾール-5-アミン1.04gを得た。

10 <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 3. 79 (3H, s), 3. 9
 9 (2H, b.s.), 5. 16 (2H, s), 6. 86 (2H, d), 7. 11 (2H, d), 7. 52 (1H, s)

## 参考製造例 3 3 - 4

4-{[ジクロロフルオロメチル]チオ}-1-(4-メトキシベンジル)-1H-ピラゾール-5-アミン1.04gをテトラヒドロフラン20m1溶解した。該溶液に、亜硝酸 t -ブチル1.55gを加え、3時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水洗、硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、4-{[ジクロロフルオロメチル]チオ}-1-(4-メトキシベンジル)-1H-ピラゾール0.94gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 3. 81 (3H, s), 5. 2 7 (2H, s), 6. 89 (2H, d), 7. 19 (2H, d), 7. 60 (1H, s), 7. 72 (1H, s)

#### 参考製造例33-5

30 4-{[ジクロロフルオロメチル]チオ}-1H-ピラゾール

## 10 参考製造例 3 3 - 6

4-{[ジクロロフルオロメチル]チオ}-1H-ピラゾール-1-イルメタノール

4-{[ジクロロフルオロメチル]チオ}-1H-ピラゾール0.19gをテトラヒドロフラン5m1に溶解した。該溶液に36%ホルムアルデヒド水溶液5m1及び10%テトラブチルアンモニウムヒドロキシド水溶液0.1m1を加え、室温で4時間攪拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、4-{[ジクロロフルオロメチル]チオ}-1H-ピラゾール-1-イルメタノール0.22gを得た。

20 <sup>1</sup>H-NMR (CDC 1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 5. 57 (2H, s), 7. 7 7 (1H, s), 7. 90 (1H, s)

#### 参考製造例33-7

1-(クロロメチル)-4-{[ジクロロフルオロメチル]チオ}-1H-ピラゾール

 $4-\{[ジクロロフルオロメチル]チオ\}-1H-ピラゾール-1-イルメタノール 0.22gをクロロホルム10m1に溶解した。該溶液に塩化チオニル 0.3 m1を加え、4時間加熱還流した。反応混合物を減圧下濃縮し、<math>1-(クロロメチル)-4-\{[ジクロロ(フルオロ)メチル]チオ\}-1H-ピラゾール 0.21gを$ 

得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $_{3}$ , TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 88 (2H, s), 7. 7 9 (1H, s), 7. 92 (1H, s)

5 参考製造例 3 4-1

3-{[ジクロロフルオロメチル]チオ}-1H-インドール-1-イルメタノール

3-{[ジクロロフルオロメチル]チオ}-1H-インドール0.50gをテトラヒドロフラン10m1に溶解した。この溶液に36%ホルムアルデヒド水溶液10m1及び10%テトラブチルアンモニウムヒドロキシド水溶液0.4m1を加え、室温で30分間攪拌した。反応混合物に水を加え、MTBEで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮し、3-{[ジクロロフルオロメチル]チオ}-1H-インドール-1-イルメタノール0.54gを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, TMS, δ (ppm)): 5. 61 (2H, d), 6. 73 (1H, t), 7. 23-7. 33 (2H, m), 7. 66-7. 70 (2H, m), 8. 04 (1H, s)

参考製造例34-2

20 1-(クロロメチル)-3-{[ジクロロフルオロメチル]チオ}-1H-インドール

 $3-\{[ジクロロフルオロメチル]チオ\}-1H-インドール-1-イルメタノール0.54gをクロロホルム10m1に溶解し、塩化チオニル0.3m1を加え、4時間加熱還流した。反応混合物を減圧下濃縮し、<math>1-(クロロメチル)-3-\{[ジクロロフルオロメチル]チオ\}-1H-インドール0.61gを得た。$ 

参考製造例35

25

1-クロロメチルー3-ニトロー1H-ピロール

10

15

3-二トロー1H-ピロール840mg、テトラヒドロフラン15m1及び36%ホルムアルデヒド15m1を混合した。この混合物に室温で10%テトラブチルアンモニウムヒドロキシド水溶液0.5m1を加え、室温で30分間攪拌した。反応混合物を、氷水に注加し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮し、1-ヒドロキシメチル-3-ニトロ-1H-ピロールを得た。

得られた1-ヒドロキシメチル-3-ニトロ-1 H-ピロールを、クロロホルム3 m 1 に溶解し、塩化チオニル3 m 1 を加え室温で1 時間攪拌した。反応混合物を0  $\infty$  に冷却後、氷水に注加した。この混合物を酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和重曹水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1-クロロメチル-3-ニトロ-1 H-ピロール6 2 0 m g を得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS,  $\delta$  (ppm)): 5. 63 (2H, s), 6. 7 7-6. 78 (2H, m), 7. 68-7. 69 (1H, m)

#### 参考製造例36

1-クロロメチル-3-シアノ-4-トリフルオロメチル-1H-ピロール

20 3ーシアノー4ートリフルオロメチルー1Hーピロール585mg、テトラヒドロフラン10m1、及び36%ホルムアルデヒド10m1を混合した。この混合物に室温にて10%テトラブチルアンモニウムヒドロキシド水溶液0.1m1を加え、室温で30分間攪拌した。反応混合物を、氷水に注加し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮し、1ーヒドロキシメチルー3ーシアノー4ートリフルオロメチルー1Hーピロールを得た。

得られた1-ヒドロキシメチル-3-シアノ-4-トリフルオロメチル-1H-ピロールを、クロロホルム3m1に溶解し、塩化チオニル3m1を加え室温で

PCT/JP2005/000555

1時間攪拌した。反応混合物を0℃に冷却後、氷水に注加した。この混合物を酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和重曹水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮し、1-クロロメチル-3-シアノ-4-トリフルオロメチル-1H-ピロール800mgを得た。

 $^{1}$ H-NMR (CDC1<sub>3</sub>、TMS、δ (ppm)): 5. 62 (2H, s), 7. 2 1 (1H, d), 7. 39 (1H, d)

### 参考製造例37

10

20

25

1 - クロロメチルー 4 - トリフルオロメチルー 3 - エトキシカルボニルー 1 H - ピロール

$$C_2H_5O_2C$$
  $N$   $CI$   $F_3C$ 

4-トリフルオロメチル-3-エトキシカルボニル-1H-ピロール207mg、テトラヒドロフラン5m1及び36%ホルムアルデヒド5m1を混合した。この混合物に室温にて10%テトラブチルアンモニウムヒドロキシド水溶液0.

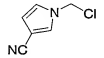
2m1を加え、室温で10分間攪拌した。反応混合物を、氷水に注加し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮し、1-ヒドロキシメチル-4-トリフルオロメチル-3-エトキシカルボニル-1H-ピロールの粗生成物を得た。

得られた1-ヒドロキシメチルー4ートリフルオロメチルー3-エトキシカルボニルー1H-ピロールを、クロロホルム3m1に溶解し、塩化チオニル4m1を加え30分間加熱還流した。反応混合物を0℃に冷却後、氷水に注加した。この混合物を酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和重曹水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮し、1ークロロメチルー4ートリフルオロメチルー3-エトキシカルボニルー1H-ピロール225mgを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 1. 35 (3H, t), 4. 3 1 (2H, q), 5. 64 (2H, s), 7. 17 (1H, d), 7. 51 (1H, d)

#### 30 参考製造例38

1-クロロメチルー3-シアノー1H-ピロール



5

3ーシアノー1Hーピロール670mg、テトラヒドロフラン10m1、及び36%ホルムアルデヒド10m1を混合した。この混合物に室温にて10%テトラブチルアンモニウムヒドロキシド水溶液0.1m1を加え、室温で30分間攪拌した。反応混合物を、氷水に注加し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮し、1ーヒドロキシメチルー3ーシアノー1Hーピロールを得た。

得られた1-ヒドロキシメチル-3-シアノ-1H-ピロールを、クロロホルム3m1に溶解し、塩化チオニル2m1を加え室温で1時間攪拌した。反応混合物を0℃に冷却後、氷水に注加し酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和重曹水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過した。ろ液を減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1-クロロメチル-3-シアノ-1H-ピロール290mgを得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS, δ (ppm)): 5. 66 (2H, s), 6. 4 6-6. 47 (1H, m), 6. 84 (1H, d), 7. 32-7. 33 (1H, m)

次に製剤例を示す。なお、部は重量部を表す。また、本発明化合物は前記の化 20 合物番号で表す。

#### 製剤例1

本発明化合物(1)~(48)9部を、キシレン37.5部およびジメチルホルムアミド37.5部に溶解した。この混合物にポリオキシエチレンスチリルフェニルエーテル10部およびドデシルベンゼンスルホン酸カルシウム6部を加え、よく攪拌混合して乳剤を得る。

#### 製剤例2

25

30

本発明化合物(1)~(48) 40部にソルポール5060(東邦化学登録商標名)5部を加え、よく混合して、カープレックス#80(塩野義製薬登録商標名、合成含水酸化ケイ素微粉末)32部、300メッシュ珪藻土23部を加え、

WO 2005/068423

ジュースミキサーで混合して、水和剤を得る。

## 製剤例3

5

本発明化合物(1)~(48)3部、合成含水酸化珪素微粉末5部、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム5部、ベントナイト30部およびクレー57部を加え、よく攪拌混合し、ついでこれらの混合物に適当量の水を加え、さらに攪拌し、増粒機で製粒し、通風乾燥して粒剤を得る。

## 製剤例4

10 本発明化合物(1)~(48)4.5部、合成含水酸化珪素微粉末1部、凝集剤としてドリレスB(三共社製)1部、クレー7部を乳鉢でよく混合した後にジュースミキサーで攪拌混合する。得られた混合物にカットクレー86.5部を加えて、充分攪拌混合し、粉剤を得る。

## 15 製剤例 5

本発明化合物(1)~(48)10部、ポリオキシエチレンアルキルエーテル サルフェートアンモニウム塩50部を含むホワイトカーボン35部及び水55部 を

混合し、湿式粉砕法で微粉砕することにより、製剤を得る。

20

#### 製剤例6

本発明化合物(1)~(48) 0.5 部をジクロロメタン10 部に溶解し、これをアイソパーM(イソパラフィン: エクソン化学登録商標名)89.5 部に混合して油剤を得る。

25

30

#### 製剤例7

本発明化合物(1)~(48) 0.1部、及びネオチオゾール(中央化成株式会社)49.9部をエアゾール缶に入れ、この缶にエアゾールバルブを装着した。次いで、25部のジメチルエーテル及び25部のLPGを充填し、振とうを加え、アクチュエータを装着することにより油性エアゾールを得る。

#### 製剤例8

本発明化合物(1)~(48) 0.6部、BHT0.01部、キシレン5部、脱臭灯油3.39部および乳化剤{アトモス300(アトモスケミカル社登録商標名)}1部を混合し溶解した。得られた溶液と蒸留水50部とをエアゾール容器に充填し、バルブ部分を取り付け、該バルブを通じて噴射剤(LPG)40部を加圧充填して、水性エアゾールを得る。

次に、本発明化合物が有害生物防除組成物の有効成分として有効であることを 試験例により示す。なお、本発明化合物は前記の化合物番号で表す。

## 10 試験例1

5

15

20

30

製剤例5により得られた本発明化合物(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8)、(9)、(11)、(12)、(13)、(14)、(15)、(16)、(18)、(20)、(21)、(22)、(26)、(28)、(29)、(30)、(31)、(32)、(33)、(34)、(35)、(36)、(37)、(38)、(39)、(45)及び(48)の製剤をそれぞれ有効成分濃度が500pmとなるように希釈し、試験用薬液を調製した。

一方、ポリエチレンカップに培土ボンソル2号(住友化学工業(株)製)50gを入れてイネ種子を10~15粒播種した。第2本葉が展開するまでイネを生育させた後、高さを5㎝に切り揃えた。このイネに対し、上記のように調製した試験用薬液を20m1/カップの割合で散布した。イネに散布処理された薬液が乾燥した後、供試虫逃亡防止のためのプラスチックカップに入れ、トビイロウンカ(Nilaparvata lugens)の初齢幼虫を30頭放して蓋をした。その後、該プラスチックを温室内〈25℃〉に静置した。トビイロウンカの幼虫を放してから6日後に当該イネに寄生するトビイロウンカの数を調査した。

# 25 その結果、本発明化合物

(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8)、(9)、(11)、(12)、(13)、(14)、(15)、(16)、(18)、(20)、(21)、(22)、(26)、(28)、(29)、(30)、(31)、(32)、(33)、(34)、(35)、(36)、(37)、(38)、(39)、(45)及び(48)の処理において、寄生する虫数は3頭以下であった。

#### 試験例2

WO 2005/068423

製剤例5により得られた本発明化合物

(2)、(4)、(6)、(8)、(9)、(11)、(12)、(13)、(15)、(18)、(21)、(22)、(28)、(29)、(30)、(31)、(32)、(33)、(34)、(35)、(36)、(37)、(38)、(44)、(46)及び(47)の製剤をそれぞれ有効成分濃度が500ppmとなるように水で希釈し、試験用薬液を調製した。

一方、ポリエチレンカップにキュウリを植え、第 1 本葉が展開するまで生育させ、そこにワタアブラムシ(Aphis gossypii)約 2 0 頭を寄生させた。 1 日後、そのキュウリに上記の試験用薬液を 2 0 m 1 / カップの割合で散布した。散布 6 日後にワタアブラムシの数を調査した。

2) その結果、本発明化合物(2)、(4)、(6)、(8)、(9)、(11)、(12)、(13)、(15)、(18)、(21)、(22)、(28)、(29)、(30)、(31)、(32)、(33)、(34)、(35)、(36)、(37)、(38)、(44)、(46)及び(47)の処理においては各々処理6日後に寄生する虫数は3頭以下であった。

#### 15 試験例3

20

25

5

製剤例5により得られた本発明化合物

(2)、(3)、(4)、(6)、(7)、(8)、(11)、(12)、(13)、(15)、(16)、(19)、(20)、(21)、(22)、(28)、(29)、(30)、(31)、(32)、(33)、(34)、(36)、(37)、(38) 及び(39) の製剤をそれぞれ 有効成分濃度が500ppmとなるように水で希釈し、試験用薬液を調製した。

直径 5. 5 c m のポリエチレンカップの底に同じ直径の濾紙を敷き、上記試験用薬液 0. 7 m 1 を濾紙上に滴下し、その上に餌としてショ糖 3 0 m g を均一に入れた。該ポリエチレンカップ内にイエバエ(Musca domestica) 雌成虫 1 0 頭を放ち、蓋をした。 2 4 時間後にイエバエの生死を調査し死虫率を求めた。 その結果、本発明化合物(2)、(3)、(4)、(6)、(7)、(8)、(11)、(12)、(13)、(15)、(16)、(19)、(20)、(21)、(22)、(28)、(29)、(30)、(31)、(32)、(33)、(34)、(36)、(37)、(38)及び(39)の処理においては死虫率 9 0 %以上を示した。

## 30 試験例 4

製剤例5により得られた本発明化合物

(2), (3), (4), (6), (7), (8), (9), (11), (12), (13), (15),

128

(16)、(18)、(19)、(20)、(21)、(22)、(27)、(28)、(29)、(30)、(31)、(32)、(33)、(34)、(35)、(36)、(37)、(38)、(43) 及び(43)の製剤をそれぞれ有効成分濃度が500ppmとなるように水で希釈し、試験用薬液を調製した。

直径 5. 5 cmのポリエチレンカップの底に同じ直径の濾紙を敷き、上記試験用薬液 0.7 ml を濾紙上に滴下し、その上に餌としてショ糖 30 mg を均一に入れた。該ポリエチレンカップ内にチャバネゴキブリ(Blattalla germanica)雄成虫 2 頭を放ち、蓋をした。 6 日後にチャバネゴキブリの生死を調査し死虫率を求めた。

10 その結果、本発明化合物

(2)、(3)、(4)、(6)、(7)、(8)、(9)、(11)、(12)、(13)、(15)、(16)、(18)、(19)、(20)、(21)、(22)、(27)、(28)、(29)、(30)、(31)、(32)、(33)、(34)、(35)、(36)、(37)、(38)、(43) 及び(43) の処理においては死虫率100%を示した。

15

20

25

30

5

#### 試験例5

製剤例5により得られた本発明化合物

(1)、(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(13)、(14)、(15)、(16)、(17)、(18)、(19)、(20)、(21)、(22)、(23)、(25)、(27)、(28)、(29)、(50)、(31)、(32)、(33)、(34)、(35)、(36)、(37)、(38)、(39)、(41)、(44)、(45)、(46)、(47)及び(48)の製剤を有効成分濃度が500pmとなるように水で希釈し、試験用薬液を調製した。

上記試験用薬液 0.7m1をイオン交換水 100m1に加えた(有効成分濃度 3.5ppm)。該液中にアカイエカ(Culexpipienspalle ns)終令幼虫 20 頭を放ち、1 日後にその生死を調査し死虫率を求めた。

その結果、本発明化合物(1)、(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8)、(9)、(10)、(11)、(12)、(13)、(14)、(15)、(16)、(17)、(18)、(19)、(20)、(21)、(22)、(23)、(25)、(27)、(28)、(29)、(50)、(31)、(32)、(33)、(34)、(35)、(36)、(37)、(38)、(39)、(41)、(44)、(45)、(46)、(47)及び(48)の処理においては死虫率95%以上を示した。

129

# 産業上の利用可能性

本発明化合物は優れた有害生物防除効力を有し、有害生物防除剤の有効成分として有用である。

5

## 請求の範囲

1. 式 (I)
$$R^{1} R^{2} R^{3}$$

$$X^{2} N R^{5}$$

$$R^{5}$$
(I)

「式中、

10

15

20

5 R<sup>1</sup> は少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基又は水素原子を表し、

R<sup>2</sup> は少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、シアノ基又は水素原子を表し、

 $R^3$  及び $R^4$  は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1 -C5 アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2 -C5 アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2 2 -C5 アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1 1 -C3 アルキル基で置換されていてもよいC3 -C5 シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4 -C5 シクロアルケニル

或いは $R^3$  と $R^4$  とが互いに末端で結合して少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6 アルカンジイル基、若しくは、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C6 アルケンジイル基を表し、

X<sup>1</sup>、X<sup>2</sup> 及びX<sup>3</sup> は各々、窒素原子又はCR<sup>6</sup> を表す。

基若しくは水素原子を表すか、

 $R^5$  及び $R^6$  は各々、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基、メルカプト基、ホルミル基、 $SF_5$  基、カルボキシル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン

10

15

20

原子で置換されていてもよい C2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲ ン原子で置換されていてもよいC2-С5アルキニル基、少なくとも1個のハロ ゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC 3-C6シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていても よいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていて もよい C3-C6アルケニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換さ れていてもよいС3-С6アルキニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子 で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基、少なくとも1個のハロゲン 原子で置換されていてもよい C3-C5アルケニルチオ基、少なくとも1個のハ ロゲン原子で置換されていてもよい C3-C5アルキニルチオ基、少なくとも1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルフィニル基、 少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいС1-С5アルキルスル ホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6ア ルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 2-C5アルコキシカルボニル基、 $NR^{10}R^{11}$ で示される基、 $C(=X^5)NR^{12}$  $R^{18}$  で示される基、 $(CH_2)_{\pi}Q$ で示される基、 $C(=NOR^{17})$   $R^{18}$  で示され る基又は水素原子を表す。

なお、1つのR<sup>5</sup> 及びR<sup>6</sup>、或いは2つのR<sup>6</sup> の各々が結合する2個の原子が隣接する場合には、隣接した該2個の原子に結合するR<sup>5</sup> とR<sup>6</sup> と が 、又は隣接した該2個の原子に結合する2個のR<sup>6</sup> が互いに末端で結合して、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルカンジイル基又はC4-C6アルケンジイル基を表していてもよい。この場合、該アルカンジイル基及び該アルケンジイル基を形成する少なくとも1つのメチレン基は、酸素原子、硫黄原子にはNR<sup>7</sup> で置き換えられえていてもよい。

25 R<sup>7</sup> は少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基又は水素原子を表す。

10

15

25

PCT/JP2005/000555

R<sup>10</sup> 及びR<sup>11</sup> は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 3-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C3-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個の C1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、(少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ) C1-C3アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ) C1-C5アルキルスルフィニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基又は水素原子を表し、

R<sup>12</sup> 及びR<sup>13</sup> は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 3-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C3-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個の C1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、(C H<sub>2</sub>)。Qで示される基若しくは水素原子を表すか、

又はR<sup>12</sup> とR<sup>13</sup> とが互いに末端で結合して、少なくとも1個のハロゲン原子で置 20 換されていてもよいC2-C6アルカンジイル基、若しくは、少なくとも1個の ハロゲン原子で置換されていてもよいC4-C6アルケンジイル基を表し、

 $R^{17}$  及び $R^{18}$  は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 1 -C 5 Pルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 3 -C 5 Pルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC 3 -C 5 Pルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個の

Qは1個以上のR<sup>14</sup>で置換されていてもよいアリール基を表し、

R<sup>14</sup> は各々、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1

個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルケニルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルフィニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基又はハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基又はハロゲン原子を表し、mは0から5のいずれかの整数を表し、

10 X<sup>5</sup> は酸素原子又は硫黄原子を表す。] で示されるマロノニトリル化合物。

## 2. 式(I-1)

15 「式中、

20

25

5

 $R^1$ 、  $R^2$ 、  $R^3$  及び $R^4$  は請求項1と同じ意味を表し、

 $R^5$  及び $R^{6-1}$  は各々、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基、メルカプト基、ホルミル基、SF $_5$  基、カルボキシル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6アルケニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6アルキニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルケニルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルケニルチオ基、少なくとも1個

のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルフィニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基、フェニル基又は水素原子を表す。]で示される請求項1記載のマロノニトリル化合物。

## 3. 式(I-2)

「式中、

5

10

15

20

25

R<sup>1</sup>、 R<sup>2</sup>、 R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> は請求項1と同じ意味を表し、

R<sup>5</sup>、R<sup>6-1</sup> 及び R <sup>6-2</sup> は各々、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキ シル基、メルカプト基、ホルミル基、SF。基、カルボキシル基、少なくとも1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいС1-C5アルキル基、少なくとも1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも 1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくと も1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されて いてもよい C3-C6シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換 されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置 換されていてもよいС3-С6アルケニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン 原子で置換されていてもよい C3-C6アルキニルオキシ基、少なくとも1個の ハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基、少なくとも1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルケニルチオ基、少なく とも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニルチオ基、 少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいС1-C5アルキルスル フィニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキルスルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい

135

C2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基、フェニル基又は水素原子を表す。]

で示される請求項1記載のマロノニトリル化合物。

5

[式中、

R<sup>1</sup>、 R<sup>2</sup>、 R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> は請求項1と同じ意味を表し、

R<sup>5</sup>、R<sup>6-1</sup>及びR<sup>6-2</sup>は各々、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロ 10 キシル基、メルカプト基、ホルミル基、SF。基、カルボキシル基、少なくとも 1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C1-C5アルキル基、少なくとも 1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくと も1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なく 15 とも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換され ていてもよいС3-С6シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置 換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で 置換されていてもよい C3-C6アルケニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲ ン原子で置換されていてもよい C3-C6アルキニルオキシ基、少なくとも1個 20 のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基、少なくとも 1個のハロゲン原子で置換されていてもよい C3-C5アルケニルチオ基、少な くとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニルチオ基、 少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスル フィニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいС1-С5 アルキルスルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよい 25 C2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されて いてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基、フェニル基又は水素原子を表 す。]

で示される請求項1記載のマロノニトリル化合物。

$$R^{6-1}$$
 $R^{6-2}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{5}$ 

5 〔式中、

10

15

20

R<sup>1</sup>、 R<sup>2</sup>、 R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> は請求項1と同じ意味を表し、

 $R^5$ 、 $R^{6-1}$  及 び  $R^{6-2}$  は各々、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基、メルカプト基、ホルミル基、SF<sub>5</sub> 基、カルボキシル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルケニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルキニル基、少なくとも1個のハロゲン原子又は少なくとも1個のC1-C3アルキル基で置換されていてもよいC3-C6シクロアルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6アルキニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C6アルキニルオキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキールチオ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC3-C5アルキニルチオ基、

少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルフィニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルスルホニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C6アルキルカルボニル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5アルコキシカルボニル基、フェニル基又は水素原子を表す。1

25 す。]

で示される請求項1記載のマロノニトリル化合物。

6.  $R^{5}$ が水素原子であり、 $R^{6}$ 、 $R^{6-1}$ 、及び $R^{6-2}$ が各々ハロゲン原子、

137

少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子である請求項2から請求項5いずれか1項記載のマロノニトリル化合物。

7.  $R^{1}$ 、 $R^{2}$ 、 $R^{3}$ 及び $R^{5}$ が水素原子であり、

5

10

15

20

30

 $R^4$  が少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5 アルキル基、又は少なくとも 1 個のハロゲン原子で置換されていてもよいC2-C5 アルケニル基であり、

 $R^{6-1}$ 、及び $R^{6-2}$ が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子である請求項2から請求項5いずれか1項記載のマロノニトリル化合物。

8.  $R^{1}$ 、 $R^{2}$ 、 $R^{3}$ 及び $R^{5}$ が水素原子であり、  $R^{4}$ が2、2、2-トリフルオロエチル基又はビニル基であり、

R<sup>6-1</sup>、及びR<sup>6-2</sup>が各々ハロゲン原子、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキル基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルコキシ基、少なくとも1個のハロゲン原子で置換されていてもよいC1-C5アルキルチオ基又は水素原子である請求項2から請求項5いずれか1項記載のマロノニトリル化合物。

- 25 9. 請求項1記載のマロノニトリル化合物の有効量と担体とを含有する有害生物防除剤。
  - 10. 請求項1記載のマロノニトリル化合物の有効量を有害生物又は有害生物の生息場所に施用する有害生物の防除方法。
  - 11. 有害生物防除剤のための請求項1記載のマロノニトリル化合物の使用 (use)。

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2005/000555

A. CLASSIFIC Int.Cl <sup>7</sup>	. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> C07D209/12, 209/42, 209/30, 207/42, 207/34, 249/08, 231/12,					
	231/14, 231/16, 231/54, 233/64, A01N43/36, 43/38, 43/50, 43/56, 43/653, 47/02					
According to Int	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELDS SE						
Minimum docum Int.Cl <sup>7</sup>	nentation searched (classification system followed by classification system)		231/12			
1110.01	t.Cl <sup>7</sup> C07D209/12, 209/42, 209/30, 207/42, 207/34, 249/08, 231/12, 231/14, 231/16, 231/54, 233/64, A01N43/36, 43/38, 43/50,					
	43/56, 43/653, 47/02					
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
Electronic data b	pase consulted during the international search (name of d	lata base and, where practicable, search ter	rms used)			
	RY(STN), CAPLUS(STN), CAOLD(STN		,			
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
А	WO 02/089579 A1 (SUMITOMO CH	EMICAL CO., LTD.),	1-11			
	14 November, 2002 (14.11.02), & JP 2003-26647 A & JP	2003-26510 A				
		1385377 A1				
	& BR 2002009461 A & US	2004/142821 A1				
P,A	WO 2004/006677 A1 (SUMITOMO ( 22 January, 2004 (22.01.04), & JP 2004-99592 A	CHEMICAL CO., LTD.),	1-11			
P,A	JP 2004-99597 A (SUMITOMO CHE 02 April, 2004 (02.04.04), (Family: none)	EMICAL CO., LTD.),	1-11			
	ocuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
* Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance		"T" later document published after the inter date and not in conflict with the applica- the principle or theory underlying the in	tion but cited to understand			
"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date		"X" document of particular relevance; the cl considered novel or cannot be considered.				
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is		step when the document is taken alone				
cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)		"Y" document of particular relevance; the cl considered to involve an inventive st combined with one or more other such of	tep when the document is			
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the		being obvious to a person skilled in the	art			
priority date claimed "&" document member of the same patent family			umily			
Date of the actual completion of the international search 18 March, 2005 (18.03.05)		Date of mailing of the international search report 12 April, 2005 (12.04.05)				
Name and mailing address of the ISA/		Authorized officer				
Japanese Patent Office						
Facsimile No.		Telephone No.				

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl <sup>7</sup> C07D209/12, 209/42, 209/30, 207/42, 207/34, 249/08, 231/12, 231/14, 231/16, 231/54, 233/64, A01N43/36, 43/38, 43/50, 43/56, 43/653, 47/02					
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. C1 <sup>7</sup> C07D209/12, 209/42, 209/30, 207/42, 207/34, 249/08, 231/12, 231/14, 231/16, 231/54, 233/64, A01N43/36, 43/38, 43/50, 43/56, 43/653, 47/02					
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの					
国際調査で使用	目した電子データベース (データベースの名称、	調査に使用した用語)			
REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN)					
<ul><li>C. 関連する</li></ul>	5と認められる文献	•			
引用文献の カテゴリー <b>*</b>	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
A	WO 02/089579 A1 (SUMITOMO CHEMICA 2002.11.14 & JP 2003-26647 A & JP 2003-26510	·	1-11		
*	& EP 1385377 A1 & BR 2002009461 A	_			
PΑ	WO 2004/006677 A1 (SUMITOMO CHEMICAL COMPANY, LIMITED) 2004.01.22 & JP 2004-99592 A		1-11		
X C欄の続き	とにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。		
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献			
国際調査を完了した日 18.03.2005		国際調査報告の発送日 2.4.200	)5		
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915		特許庁審査官(権限のある職員) 中木 亜希	4 P 9 2 8 2		
東京都	部千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	<b>内級 3492</b>		

C (続き). 関連すると認められる文献				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
PA	JP 2004-99597 A (住友化学工業株式会社) 2004.04.02 (ファミリーなし)	1-11		